

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + *Make non-commercial use of the files* We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + *Maintain attribution* The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + *Keep it legal* Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at http://books.google.com/



Über dieses Buch

Dies ist ein digitales Exemplar eines Buches, das seit Generationen in den Regalen der Bibliotheken aufbewahrt wurde, bevor es von Google im Rahmen eines Projekts, mit dem die Bücher dieser Welt online verfügbar gemacht werden sollen, sorgfältig gescannt wurde.

Das Buch hat das Urheberrecht überdauert und kann nun öffentlich zugänglich gemacht werden. Ein öffentlich zugängliches Buch ist ein Buch, das niemals Urheberrechten unterlag oder bei dem die Schutzfrist des Urheberrechts abgelaufen ist. Ob ein Buch öffentlich zugänglich ist, kann von Land zu Land unterschiedlich sein. Öffentlich zugängliche Bücher sind unser Tor zur Vergangenheit und stellen ein geschichtliches, kulturelles und wissenschaftliches Vermögen dar, das häufig nur schwierig zu entdecken ist.

Gebrauchsspuren, Anmerkungen und andere Randbemerkungen, die im Originalband enthalten sind, finden sich auch in dieser Datei – eine Erinnerung an die lange Reise, die das Buch vom Verleger zu einer Bibliothek und weiter zu Ihnen hinter sich gebracht hat.

Nutzungsrichtlinien

Google ist stolz, mit Bibliotheken in partnerschaftlicher Zusammenarbeit öffentlich zugängliches Material zu digitalisieren und einer breiten Masse zugänglich zu machen. Öffentlich zugängliche Bücher gehören der Öffentlichkeit, und wir sind nur ihre Hüter. Nichtsdestotrotz ist diese Arbeit kostspielig. Um diese Ressource weiterhin zur Verfügung stellen zu können, haben wir Schritte unternommen, um den Missbrauch durch kommerzielle Parteien zu verhindern. Dazu gehören technische Einschränkungen für automatisierte Abfragen.

Wir bitten Sie um Einhaltung folgender Richtlinien:

- + *Nutzung der Dateien zu nichtkommerziellen Zwecken* Wir haben Google Buchsuche für Endanwender konzipiert und möchten, dass Sie diese Dateien nur für persönliche, nichtkommerzielle Zwecke verwenden.
- + *Keine automatisierten Abfragen* Senden Sie keine automatisierten Abfragen irgendwelcher Art an das Google-System. Wenn Sie Recherchen über maschinelle Übersetzung, optische Zeichenerkennung oder andere Bereiche durchführen, in denen der Zugang zu Text in großen Mengen nützlich ist, wenden Sie sich bitte an uns. Wir fördern die Nutzung des öffentlich zugänglichen Materials für diese Zwecke und können Ihnen unter Umständen helfen.
- + Beibehaltung von Google-Markenelementen Das "Wasserzeichen" von Google, das Sie in jeder Datei finden, ist wichtig zur Information über dieses Projekt und hilft den Anwendern weiteres Material über Google Buchsuche zu finden. Bitte entfernen Sie das Wasserzeichen nicht.
- + Bewegen Sie sich innerhalb der Legalität Unabhängig von Ihrem Verwendungszweck müssen Sie sich Ihrer Verantwortung bewusst sein, sicherzustellen, dass Ihre Nutzung legal ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass ein Buch, das nach unserem Dafürhalten für Nutzer in den USA öffentlich zugänglich ist, auch für Nutzer in anderen Ländern öffentlich zugänglich ist. Ob ein Buch noch dem Urheberrecht unterliegt, ist von Land zu Land verschieden. Wir können keine Beratung leisten, ob eine bestimmte Nutzung eines bestimmten Buches gesetzlich zulässig ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass das Erscheinen eines Buchs in Google Buchsuche bedeutet, dass es in jeder Form und überall auf der Welt verwendet werden kann. Eine Urheberrechtsverletzung kann schwerwiegende Folgen haben.

Über Google Buchsuche

Das Ziel von Google besteht darin, die weltweiten Informationen zu organisieren und allgemein nutzbar und zugänglich zu machen. Google Buchsuche hilft Lesern dabei, die Bücher dieser Welt zu entdecken, und unterstützt Autoren und Verleger dabei, neue Zielgruppen zu erreichen. Den gesamten Buchtext können Sie im Internet unter http://books.google.com/durchsuchen.



LIBRARY

OF THE

University of California.

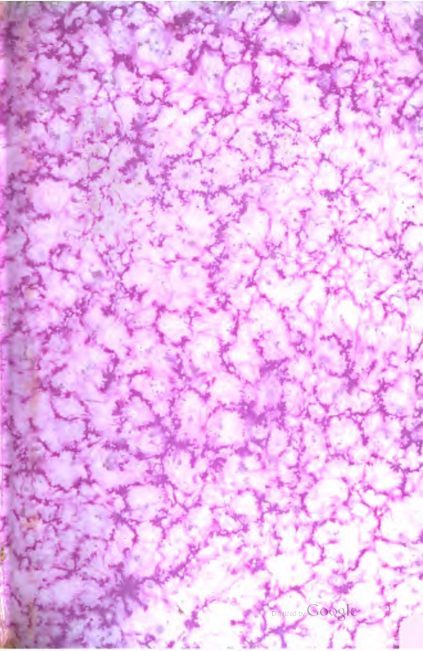
No. 3267

Division

Range

Shelf

Received



e e h r b u ch

her

Essigfabrikation.

Holzschnitte aus dem zviographischen Atelier von Friedrich Vieweg und Sohn in Braunschweig.

Babier

aus der medanischen Bapier-Fabrit der Gebrüder Bieweg zu Wendhaufen bei Braunschweig.

Lehrbuch

ber

Essigfabrikation.

Enthaltenb:

bie Anleitung zur rationellen Bereitung aller Arten von Effig, sowohl nach ber älteren langsamen Methobe, als auch nach ber neueren schnellen Methobe; zur Darstellung ber Kräuteressige; zur Prüfung bes Essigs auf seinen Säuregehalt und zur Anlage von Essigsabriten.

Für

Effigfabrikanten, Raufleute, Landwirthe, Cameraliften und Sechniker.

Bon

Dr. **Fr. Jul. Gtto,** Redictinaltath und Brofessor der Chemie am Collegio Carolino zu Braunschweig.

3meite umgearbeitete Auflage.

Dlit in ben Tert eingebrudten Bolgichnitten.

Braunschweig,

Druck und Verlag von Friedrich Bieweg und Sohn.

1 8 5 7.

TP445

Die Berausgabe einer Uebersetung in englischer, frangofischer und anberen mobernen Sprachen wirb vorbehalten.

Digitized by Google

Borrebe.

Die erste Auslage meines Lehrbuchs ber Essigfabrikation ist seit einer langen Reihe von Jahren vergriffen; das Buch sehlte ganzlich im Buchhandel, da ich erst jetzt die Beit zu einer neuen Auflage erübrigen konnte. Diese neue Auslage ist ein völlig umgearbeitetes Werk; man wird barin kaum ein Wort auß dem früheren Werke wiederssinden. Alle Verbesserungen in der Einrichtung der Apparate und in der Art und Weise der Fabrikation sind bezücksichtigt worden, dem Fortschreiten der Wissenschaft ist Rechnung getragen und die Form hat Abanderungen erzahren, welche den Ansorderungen der Zeit entsprechen.

Die Trennung ber Capitel, welche bas enthalten, was man Theorie nennt — bie vernünftige Erklärung der Thatsachen — von den Capiteln, worin das vorkommt, was man unter Praxis versteht, ist beibehalten worden. Wie

früher, muß ich auch noch jetzt das Publikum für das Werk in zwei Classen theilen. Es giebt nämlich Essigkabrikanten, benen daran liegt, Ausschluß über das Wesen des Essig= bildungsprocesses zu erlangen, und welche nach einer ge= nauen Kenntniß der chemischen Eigenschaften der Materialien streben, damit sie selbst Verbesserungen abzuleiten im Stande sind und sich bei vorkommenden Störungen des Betriebes selbst helsen können —, es giebt ferner Essigfabrikanten, denen nur daran liegt, zu erfahren, wie man den besten Essig macht, denen es ganz gleichgültig ist, zu wissen, weshalb man nur so und nicht anders arbeiten darf.

Tene erste Classe von Essigfabrikanten ersuche ich, das Buch vom Anfange an genau zu studiren, namentlich die Capitel von der Art und Weise der Entstehung der Essigsäure bei der Fabrikation, und von den Materialien. Dann mögen sie zu der eigentlichen Praxis der Fabrikation übersgehen und bei dem Spiritusessige sowohl das ältere langsame, als auch das neuere schnelle Fabrikationsversahren sich völlig klar machen. Ist dies geschehen, so können sie nunmehr beliebig die Bereitung der verschiedenen anderen Arten von Essig durchnehmen. Die Nothwendigkeit, den Säuregehalt des Essigs angeben zu können und das Fortsschreiten der Essigbildung sicher versolgen zu können, führt sie von selbst zu dem Capitel von der Ermittelung des Säuregehalts und von dem Essigbildungsprober.

Die Effigfabrikanten, welche ber zweiten Classe ange= horen, überschlagen bie ersten Capitel bes Buches, wenden sich gleich bem eigentlich praktischen Theile zu. Arbeiten fie nach biefem genau fo, wie es vorgeschrieben ift, fo werden fie ebenfalls sicher ein gunftiges Resultat erzielen.

Neu aufgenommen ift das Capitel von der Darftellung ftarter Effigfaure aus dem Holzessig, welche berufen scheint, in der Effigfabrikation eine bedeutende Rolle zu spielen.

Der nach ber neueren schnellen Methode der Fabrikation dargestellte Spiritusessig, welcher jest fast alle anderen Arten von Essig verdrängt hat, ist, wie man eingestehen muß, nicht ein so lieblicher Essig, wie der Essig, den man früher nach dem älteren Versahren, zum Theil unter Anwendung von Malz und Setreide bereitete. Es wird mich freuen, wenn die manchsachen Winke und Andeutungen, welche ich darüber gegeben habe, dazu beitragen, daß man einen Unterschied macht zwischen Essig zur Fabrikation von Essigsäure-Salzen und Essig für die Verwendung in der Küche. Der rationelle Fabrikant ist im Stande, den Werth des Essigs, für die letztere Verwendung, außerordentlich zu erhöhen; größerer Säuregehalt bedingt hier nicht allein größeren Werth.

Der Gebrauch von Kräuteressigen wird im Allgemeinen bei und für einen Eurus gehalten und ist doch nichts weniger als das, da die Bereitung solcher Essige außersordentlich einfach und durchaus nicht kostspielig ist. Ich habe mehre Vorschriften dazu gegeben und bitte, daß man sie versuche. Der Essigsfabrikant, welcher sich bemüht, den Kräuteressigen Eingang zu verschaffen, darf eines großen Absahes gewiß sein, denn hat man einmal die Annehmlichskeit derselben gekostet, so giebt man sie nicht wieder aus.

Wer berudsichtigt, daß es nicht leicht ift, popular zu schreiben, ohne oberflächlich zu werden ober die ftrenge Wahrheit zu gefährden, der wird mein Bestreben anerkennen, biese Fehler zu vermeiben.

Braunschweig, im Juni 1857.

Otto.

Inhalt.

051Y .14	1
Einleitung	1
Effige 2. Rudfichten bei ber Anlage einer Effigfabrit 4.	
Die Essigläure	7
Art und Beise der Entstehung der Effigfaure bei der Effig.	
fabrikation	13
Aus Alfohol 13. Orphation beffelben 14. Bebingung zur Orphation, zur Effigbilbung 16.	
Bon den Materialien zur Effigfabrikation im Allgemeinen .	20
Spiritus 20. Gegohrene Fluffigfeiten 20. Buderhal=	
tige Substanzen 21. Stärkemehlhaltige Substanzen 23.	
Deischproceß 24. Rucklid 25.	
Bon dem Baffer	28
Weiches Waffer 29. Sartes Waffer 30. Brufung bes	
Baffers 31. Berbefferung bes Waffers 32. Filtriren 33.	
Bom Spiritus	34
Beschaffenheit beffelben 34. Ermittelung bes Alfohol-	
gehalts 36. Tabelle über bas fpecififche Gewicht 40. Ber-	
gleichung ber Bolumprocente mit ben Gewichtsprocenten 43.	
Berbunnung bes Spiritus 43. Tabellen über Berechnung	
des Preises 46.	

	erm
Von den gegohrenen Flüssigkeiten	50
• •	•
Brüfung des Estigs auf den Gehalt an Säure	58
Ueber den Sauregehalt des Effige im Berhaltnif jum Alto-	
, , ,	
holgehalte der Effigmischung und über den Effigbildungs-	
prober	90
Bon der Fabrikation des Effigs im Speciellen	97
Die Fabrikation des Spiritusessigs	101
Erfolgs berselben 130. Jepige Methode; Einrichtung ber	

Effigbilber 133. Bereitung ber Spahne 134. Auslaugen und Einfäuern 137. 138. Die Effigflube 139. Abgeansberte Einrichtung ber Effigbilber 140 bis 144. Die Effigsmischung 145. Das Arbeiten mit ben Essigbilbern 145. Zeichen bes guten Ganges ber Essigbilbung 152. Reguslirung bes Luftzutritts 153. Temperatur ber Essignis	eme
fcung 156. Erwärmen berfelben 158. Ferment ber Bil- ber 163. Zusätze zur Effigmischung 165. Gradirversahren 167. Berschiebene Fabrifations = Methoden 174. Engli- sches Bersahren 183. Abgeandertes Bersahren 185. Bers- befferung bes Schnellessigs 189. Klären besselben 190.	
Die Fabrikation des Getreideessigs	192
Die Fabrikation des Beinessigs	225
Die Fabrikation des Obstessigs	230
Die Fabrikation des Essigs aus Stärkezucker Der Stärkezucker 240. Gährung der Zuckerlösungen 241. Umwandlung derselben in Essig 241. Bereitung des Stärkez zuckers 242. Bereitung des Kartosselfärkemehls 248.	240
Der Solzesfig und die Fabrikation von Esfigsaure aus dem-	
schen und aus Spirituseisig	252
Destillirter Effig	259
Karben des Effias und Rufake jum Effia	261

Rräuteresfige, Aromatische Essige	Seite 262
Eftragonessig 262. Krauteressig 263. Vinaigre à la	
Ravigote 264. Senfeffig, himbeereffig, Rofeneffig 265.	
Bestessig 266. Raucheressig. Aromatische Essiglaure 267. Crême de Vinaigre 268.	
Erläuterndes Börterbuch	269

Einleitung.

Die fauren Fluffigkeiten, welche unter dem Ramen Effig allgemein befannt find, verdanten ben fauren Gefchmad einer organifchen Saure, ber Effigfaure. Diefe Saure ift im Effig mit Baffer verdünnt, wodurch der scharffaure Geschmack, den die unverdunnte Saure befitt, gemildert wird. Bon dem Berbaltniffe ber Gaure jum Baffer hangt die Starte des Effige ab, Der Grad feines fauren Beschmacks. Die ftartften Effige enthalten indeß doch nicht mehr ale 8 bie 10 Procent Effigfaure, Die fcmachften ungefähr 3 Brocent.

Rach den verschiedenen Fluffigfeiten, aus denen vorzugeweife Effig dargestellt zu werden pflegt, unterscheidet man die folgenden vier Arten von Effig:

- 1) den achten Beineffig; er wird aus Traubenwein bereitet und ift in den Beinlandern die fast ausschließlich gebrauchliche Art von Effig.
- 2) den Spirituseffig oder Branntweineffig; er mird aus mit Baffer verdunntem Spiritus oder Branntwein erhalten und ift in Gegenden, wo der achte Beineffig nicht gewöhnlich ift, Die wichtigfte und gebrauchlichste Art von Gffig, geht auch bier wohl unter dem Ramen Beineffig.

Digitized by Google

- 3) den Obsteffig oder Cidereffig; er wird aus den versichiedenen Obstweinen, namentlich aus Aepfelwein (Cider) bereitet und verhält sich zu diesem, wie der achte Beineffig zu achtem Beine. Er wird am richtigsten Obstweinefig genannt;
- 4) den Biereffig, Malzeffig oder Getreideeffig; er wird aus Bier oder gegohrenem Malzauszuge (Malzwein) bereitet und verhält sich also zum Biere, wie der Beinessig zum Beine. Früher bei uns sehr gewöhnlich, ift er jest fast ganz durch den Spiritusessig verdrängt, aber für England ift er von Bichtigsteit, indem dort gewisse Steuerverhältnisse der Bereitung von Spiritusessig entgegenstehen.

Die Essigäure macht ben wesentlichsten Bestandtheil des Essigs aus, weil sie in allen den verschiedenen Arten von Essigenthalten ist und weil sie es ist, wegen der die Essige überhaupt benutt werden. Diese mannigsachen Benutungen des Essigs sind im Allgemeinen bekannt; man gebraucht ihn im ausgedehnten Maaße in der Haushaltung zu Speisen, zu Salaten, zum Einsmachen u. s. w., benutt ihn zur Darstellung von Medicamenten, zu Räucherungen und verwendet ihn zur Fabrikation von Essigs säure Salzen, so namentlich von Bleizucker, so wie bei der Fasbrikation von Bleiweiß.

Reben der Essigfaure findet sich in allen Essigen eine geringe Menge eines erfrischend riechenden Stoffes — vielleicht Essigsäther, vielleicht ein Stoff eigenthümlicher Art —, welchem die Essige den belebenden, erquickenden Geruch verdanken, den ein Gemisch aus reiner Essigsäure und Basser nicht besitt. Außersdem kommen in den Essigen noch Stoffe vor, welche von den Materialien herrühren, die zu ihrer Bereitung dienten, und welche die Eigenthümlichkeit einer jeden der verschiedenen Arten von Essigbedingen. So enthält der Beinessig noch Bestandtheile des Beines, namentlich, außer Essigsäure, noch eine andere Säure, die Beinfäure, und einen angenehm riechenden Stoff. So sinden sich

im Obsteffige noch Bestandtheile des Obstweins, im Biereffige Beftandtheile des Bieres.

Für manche Berwendungen des Effigs find diese Rebenbestandtheile durchaus nicht gleichgültig, sondern im Gegentheil sehr wichtig und sie bestimmen mit den Werth des Essigs als Handelswaare. Bei gleichem Gehalte an Essissure hat z. B. der Weinessig für Zwecke des haushalts einen weit höheren Werth, als der Spiritusessig oder Bieressig, wegen des lieblichen Geruchs, den er besitzt und der im Spiritusessige und Bieressige sehlt. Für die Benuhung zur Fabrikation von Bleizucker hat dagegen der Spiritusessig, bei gleicher Stärke, mehr Werth, als der Weinessig, weil er neben der Essissure eine geringere Menge anderer, bei der Fabrikation störend wirkender Stoffe entshält.

Die Bereitung des Effigs wird die Effigfabritation, das Effigsbrauen oder Effigfieden genannt. Die beiden letten Ausbrucke gebraucht man indeß nur fur die Bereitung des Biereffigs.

Gewiß ift, daß der Essig schon in den altesten Zeiten bekannt war. Mit großer Bahrscheinlichkeit läßt sich annehmen, daß die Erfindung des Essins erfolgte und daß sie zufällig geschah, da Bein, in schlecht verschlofssenen Gefäßen aufbewahrt, sich allmälig in Essig verwandelt. Dasher war auch der in den frühesten Zeiten erwähnte Essig sicher stells Beinessig.

Betrachtet man die Geschichte der Essigsabrikation, so zeigt sich, daß wohl kaum ein anderes Gewerbe mit größerer Geheimniß-krämerei betrieben worden ift, als das Gewerbe der Essigsbereitung, und daß man über die Art und Beise der Entstehung des Essigs aus den dazu benutzten Flüssigkeiten bis auf die neuere Zeit völlig im Dunkeln war. Der neueren Chemie verdankt man erst die klare Einsicht in den Proces der Essigbildung, durch welche die Fabrikation von Essig zu einer der einsachsten und interessantesten Operationen geworden ist.

Ber mit dem Gedanken umgeht, eine Effigfabrit anzulegen, mag das Folgende ermagen. Der Bertauf des Gffige tann fich in der Regel nur auf einen fleinen Rreis erftreden, darüber binaus tragt berfelbe die Fracht nicht, wenn nicht besonders gunftige Berhältniffe obwalten. Der Grund davon ift leicht einzusehen. Die Anlage einer Effigfabrit erfordert ein verhaltnigmäßig geringes Anlagecapital; die Materialien, aus denen der in einer Gegend gebräuchliche Effig bereitet wird, find dafelbst überall zu haben; die Bereitung felbst ift tein Geheimniß mehr und tann nach beliebig kleinem Daafstabe ausgeführt werden. Es laffen fich duber Effiafabriten fait an allen Orten mit gleichem Bortheil anlegen und mit einer Fabrit in einem Orte tann eine irgend beträchtlich entfernte Kabrit nicht concurriren. Rehmen wir das Bewicht eines Orhofte Effig zu fünf Centner an und den Breis des Effige ju feche Thaler per Orhoft, fo wird das Orhoft Effia, wenn es nach einem Orte verfahren werden foll, nach welchem für den Centner 1/8 Thaler Fracht bezahlt werden muß, an diesem Orte auf 65/6 Thaler zu stehen tommen und jede an diesem Orte bestebende Effigfabrit wird ben Effig um den Breis der Fracht niedriger verkaufen tonnen. Rur alfo, wenn ein Fabrifant durch agna besondere Boblfeilbeit der Materialien, des Tagelobne, des Brennmaterials u. f. w. begunftigt ift, oder wenn feine Fabrifationsmethode gang besonders vortheilhaft ift, wird er mit entfernteren Fabrifanten in deren Begend concurriren fonnen. Deshalb find großartige Effigfabrifen, in denen Effig fur den Sandel dargestellt wird, febr felten, die Fabritation vertheilt fich auf eine große Bahl kleiner Kabriken, und fo wird es bleiben, bis man Effige von weit größerem Gauregehalt, ale dem jegigen, ju fabriciren vermag. Daß nämlich der Effig in irgend beträchtliche Entfernung die Fracht nicht zu tragen im Stande ift, liegt befondere daran, daß der Gehalt an Effigfaure, alfo an dem mefentlichften Beftandtheile, felbft in den ftartften Effigen, wie fie jest in den Sandel tommen, doch immer ein verhaltnigmäßig geringer ift, daß er zuviel von bem werthlofen Baffer enthalt. Der gewöhnliche ftarte in dem Sandel vortommende Spirituseffig bat nur einen Behalt von ungefähr 5 Brocent Effigfaure, er enthält also nur 1/20 feines Gewichts Effigfaure, 19/20 Baffer. Berfenden von 20 Orhoft diefes Effige muß daber der Empfanger die Fracht für 19 Orhoft Baffer bezahlen. Ronnte man vierfach ftarteren Effig, alfo 20procentigen Effig darftellen, fo wurde derfelbe naturlich viermal fo weit fich verfenden laffen, es wurden am Orte des Empfanges aus einem Orhoft Diefes Effige, durch Bermischen mit drei Orhoft Baffer, vier Orhoft Sprocentiger Effig dargeftellt werden. Die Bereitung möglichft farter Effige hat man beshalb jest vorzugsweise im Auge, und in der That zeigen die unter dem Ramen Effigsprit im Sandel gebenden Effige, welche fur weitere Berfendung bestimmt find, icon einen Sauregehalt von 8 bie 10 Brocent. Ge ift mit dem Effige noch jest, wie es früher mit dem Branntwein war. Bor faum 20 Jahren wurde in den Branntweinbrennereien nur Branntwein von 50 Procent dargestellt; Branntwein mar die eigentliche San-Jest find aus den Branntweinbrennereien Spiritusdelsmaare. brennereien entstanden, in denen man Spiritus von bis ju 93 Brocent gewinnt, der weiter bin verfäuflich ift ale ber Branntwein und der an jedem Orte leicht durch Bugeben von Baffer ju Branntwein verdunnt werden fann. Es ift möglich, bag es gelingen wird, noch ftartere ale 10procentige Effige, vielleicht 15procentige Effige barguftellen; dann icon wird die Bahl ber fleinen Effigfabriten geringer werden, wird an die Stelle einer größeren Angahl fleinerer Fabriten eine fleinere Angahl größerer Fabriten treten, bann ichon wird die Effigfabritation mehr und mehr ein landwirthschaftliches Gewerbe werden, wie die Spiritusfabritation, mit welcher fie vortheilhaft verbunden werden fann.

Aus dem eben Besprochenen ergiebt fich auch, daß Derjenige, welcher Effig fur die Darftellung eines Braparats, 3. B. jur Fa-

britation von Bleizuder, bedarf, jest noch den Effig felbst darftellen muß, wenn er nicht den größten Theil des Gewinnes oder allen Gewinn aus der hand geben will. In den Bleizuderfabriten findet man auch wirklich die großartigsten Einrichtungen zur Bereitung des Effigs.

Die Effigfaure.

Die concentrirtefte Effigfaure wird durch Destillation eines trocknen Effigfaure-Salzes, meistens des effigsauren Ratrons, mit concentrirter Schwefelfaure bereitet. Die Schwefelfaure ist eine stärkere Saure als die Effigfaure, sie treibt deshalb diese letzere aus. Man erhält die Saure auch durch Erhisen von zweisach effigsaurem Rali; das Salz entläst die Sälfte seiner Saure. Da der Effigsabrikant die concentrirte Effigsaure nicht darzustellen hat, so braucht Specielles über deren Darstellung hier nicht gesagt zu werden. Es muß dem Fabrikanten aber jedenfalls interessant sein, die Säure im concentrirten Zustande gesehen zu haben, welche er verdunnt, als Essig, bereitet; er kann sie aus einer Apotheke oder einer Handlung chemischer Präparate erhalten.

Die concentrirteste Essigsaure ist eine farblose Flussigkeit von stechend saurem Geruch und scharfsaurem, ätzendem Geschmacke. Bei mäßiger Rälte erstarrt sie zu blättrigen Krystallen; sie wird deshalb auch Eisessig genannt. Sie siedet bei etwas höherer Temperatur als Wasser, nämlich bei 960 R., und verslüchtigt sich dabei unverändert; ihr Damps läßt sich entzünden und brennt mit blaßblauer Flamme. Sie ist dichter, oder wie man gewöhnzlich sagt, schwerer als Wasser, ihr specifisches Gewicht ist nämlich 1,057 bei 120 R. nach van der Toorn, 1,068 nach Mollerat

(fiebe Anhang: specifisches Gewicht). Mit Baffer läßt fie fich in jedem Berhaltniffe mischen; solche Gemische find die mehr oder weniger verdunnte Effigfaure und im Befentlichen auch die Effige.

Die eben beschriebene concentrirtefte Effigfaure ift nicht mafferfreie Saure, fondern enthalt chemifch gebundenes Baffer; fie ift Effigfanrebydrat. Die Menge bes Sydratmaffere betragt 15 Procent und es bestehen daber 100 Gffigfaurehydrat aus 85 Effigfaure und 15 Baffer. Unnabernd genau genug entsprechen hiernach 13 Effigfaurehydrat 11 mafferfreier Effigfaure, fo daß man also die Brocente Effigfaurebydrat in Brocente mafferfreier Effigfaure verwandelt, durch Multipliciren mit 11 und Dividiren durch 13, und daß man, umgekehrt, die Brocente mafferfreier Saure in Procente Sydrat verwandelt, durch Multipliciren mit Diefe Rechnung tommt in ber 13 und Dividiren durch 11. Braris öfter vor, ba die Starte, ber Behalt des Effige und ber verdunnten Gffigfauren, bald in Brocenten Gffigfaurebydrat, bald in Brocenten mafferfreier Effigfaure ausgedruckt zu werden pflegt. Effig von 6 Brocent Behalt an Saurehndrat enthält hiernach 6×11 $\frac{1}{2}$ = 5,1 Procent wasserfreie Essigsäure.

Die folgenden Tabellen enthalten die Berechnung; fie zeigen die Brocente mafferfreier Effigfaure, welche den Brocenten Effig-fäurehydrat entsprechen, und umgekehrt.

Essigläure: hydrat.	Wafferfreie Effigfäure.	Effigfäure= hydrat.	Wafferfreie Effigfäure.
1	0,85	16	13,60
2	1,70	17	14,45
3	2,55	18	15,80
4	3,40	19	16,15
5	4,25	20	17,00
. 6	5,10	21	17,85
7	5,95	22	18,70
8	6,80	23	19,55
9	7,65	24	20,40
10	8,50	25	21,25
11	9,35	26	22,10
12	10,20	27	22,95
13	11,05	28	23,80
14	11,90	29	24,60
15	12,75	30	25,50

Wafferfreie Effigfäure.	Effigfäure: hydrat.	Bafferfreie Effigfäure.	Essigsäure= hydrat.		
1	1,17	14	16,46		
2	2,35	. 15	17,63		
3	3,52	16	18,80		
4	4,70	17	19,98		
5	5,88	18	21,16		
6	7,06	19	22,34		
7	8,23	20	23,52		
8	9,40	21	24,70		
9	10,58	22	25,88		
10	11,76	23	27,05		
11	12,94	24	28,22		
12	14,11	25	29,40		
13	15,29	26	30,58		

Da, wie oben angegeben, das specifische Gewicht des Effigsaurehydrats nach van der Toorn 1,057 ist, so sollte man meinen, es mußten die specifischen Gewichte der Gemische aus dieser
concentrirtesten Saure und Wasser, das ift der verdunnteren Essigsauren, zwischen den Zahlen 1,057 und 1,000 liegen. Dem ist
indeß nicht so; es zeigt sich beim Bermischen des Essigläurehydrats
mit Wasser die Eigenthümlichkeit, daß durch wenig Wasser das
specifische Gewicht vergrößert wird, durch mehr Wasser sich wieder
vermindert, so daß also eine sehr starke und eine ziemlich verdunnte
wässerige Essiglüre ein ganz gleiches specifisches Gewicht besigen.

Tabellen über das specifische Gewicht der mafferigen Effigfaure bei ihrem verschiedenen Gehalte find mehrere vorhanden; die folgende Tabelle von van Toorn mag hier eine Stelle finden.

Proc. an Effig: fäure.	Specifisches Gewicht.	Proc. an Effig= fäure.	Specifisces Gewicht.	Broc. an Effig= fäure.	Specififches Gewicht.
1	1,0019	18	1,0310	35	1,0546
2	1,0037	19	1,0326	36	1,0558
3	1,0055	20	1,0342	37	1,0569
4	1,0072	21	1,0358	38	1,0580
5	1,0089	22	1,0373	39	1,0591
6	1,0107	23	1,0389	40	1,0601
7	1,0124	24	1,0404	41	1,0611
8	1,0141	25	1,0419	42	1,0621
9	1,0159	26	1,0433	43	1,0631
10	1,0177	27	1,0447	44	1,0640
11	1,0194	28	1,0460	45	1,0649
12	1,0211	29	1,0472	46	1,0658
13	1,0228	30	1,0485	47	1,0667
14	1,0245	31	1,0498	48	1,0675
15 ·	1,0261	32	1,0510	49	1,0685
16	1,0277	33	1,0522	50	1,0691
17	1,0293	34	1,0537	51	1,0698

Broc. an Effig= fäure.	Specifisches Gewicht.	Proc. an Effig= fäure.	Specifisches Gewicht.	Proc. an Essig= saure.	Specifisches Gewicht.
52	1,0705	64	1,0762	76	1,0732
53	1,0711	65	1,0764	77	1,0722
54	1,0717	66	1,0765	78	1,0710
55	1,0723	67	1,0766	79	1,0696
56	1,0729	68	1,0766	80	1,0681
57	1,0735	69	1,0766	81	1,0664
58	1,0740	70	1,0765	82	1,0646
59	1,0745	71	1,0763	83	1,0626
60	1,0749	72	1,0759	84	1,0603
61	1,0753	73	1,0754	85	1,0574
62	1,0756	74	1,0748	i	
63	1,0759	75	1,0741	ļ	1

Man ersieht aus dieser Tabelle, daß eine mafferige Effigfäure von 67 bis 69 Procent Gehalt an wasserfreier Essigfaure die größte Dichtigkeit, das größte specifische Gewicht besigt, und daß von dieser ab, nach beiden Seiten hin, das specifische Gewicht geringer wird, so daß das Essigfaurehydrat, welches 85 Procent wasserfreie Essigfaure enthält, gleiches specifisches Gewicht hat mit einer Saure von 37 Procent Sauregehalt.

Mehr oder weniger concentrirte wäfferige Effigfäure, welche aus Effigfäure Salzen bereitet ift, zu deren Darstellung Holzesisch diente, scheint für die Essigfabrikanten von Wichtigkeit werden zu wollen. Solche Essigherikanten von Wichtigkeit wersten zu wollen. Solche Essigher ift nämlich sehr geeignet zur Berftärkung der Essighe, zur Darstellung sehr starker Essige für den Bersand in entfernte Gegenden. Es soll später davon ausführlicher die Rede sein. In den Apotheken wird eine reine verdunnte Essigsaure, welche 25 Broc. wassersiele Säure enthält, unter dem Namen concentrirter Essig (Acetum concentratum) benutzt.

Der Behalt der reinen mafferigen Effigfauren lagt fich mittelft

sehr genauer Aräometer aus der obigen Tabelle bestimmen, aber zur Ermittelung des Säuregehaltes der Essige können Aräometer und Tabelle nicht dienen, weil die Essige neben Essigsfäure und Wasser noch andere Stoffe enthalten. (Siehe: Ermittelung des Säuregehalts im Essig.)

Die Effigfaure besteht aus drei Elementen, namlich aus Rohlenstoff, Bafferstoff und Sauerstoff. Sie enthält in 100:

> 47,06 Rohlenftoff, 5,88 Wafferftoff, 47,06 Sauerstoff, 100.00.

Das Effigfaurehndrat enthält in 100:

40,0 Kohlenstoff, 6,7 Wasserstoff, 53,3 Sauerstoff, 100,0.

Das ift:

85 mafferfreie Saure, 15 Baffer, 100.

Die chemische Formel für die Effigfäure ift: C4 H3 O3, für das hydrat: C4 H4 O4, das ist C4 H3 O3 + HO.

Art und Beife ber Entstehung ber Effigfaure bei ber Effigfabritation.

(Theorie ber Effigbilbung.)

Rachdem von den Eigenschaften und der Zusammensetzung der reinen Effigfäure, der Saure des Effigs, das für unseren Zweck Bichtige oder doch Biffenswerthe mitgetheilt worden ift, kann die Frage ins Auge gefaßt werden: Boraus und wie entsteht die Effigfäure bei der Effigfabrikation?

Die Effigfaure entsteht bei der Effigfabrikation stets aus Alkohol und zwar durch Einwirkung des Sauerstoffs der Luft auf diesen. Der Effigbildungsproces ist das, was der Chemiker einen Orndationsproces nennt, das heißt ein Proces, bei welchem sich der Sauerstoff mit einem anderen Körper verbins det; die Efsigfaure ist ein Orndationsproduct aus Alkohol.

Bas ift Altohol? Altohol wird der Stoff genannt, welchem die gegohrenen Fluffigkeiten, z. B. Bein und Bier, und die aus gegohrenen Fluffigkeiten gewonnenen Destillate, so Branntwein, Spiritus, Cognac, Rum u. s. w., die berauschende Birkung verdanken. Er ist im reinen Zustande eine wasserhelle, dunnflussige, fluchtige und brennbare Flussigiet von 0,794 specifischem Gewichte, besitzt den Geruch, welchen man den geistigen Geruch zu nennen psiegt, und lätt sich mit Basser in jedem Berhältnisse mischen. Branntwein und Spiritus (Weingeist) sind im Wesentlichen solche Gemische aus Altohol und Basser. Man psiegt den Gehalt an Altohol gewöhnlich in Maaßprocenten anzugeben; 90 procentiger Spiritus ist Spiritus, welcher in 100 Maaßen 90 Maaß Altohol enthält; es wird davon später aussührlich die Rede sein. Die Eigenschaften des starten Spiritus sind im Besentlichen die des reinen Altohols.

Der Altohol besteht aus denselben Elementen, aus denen die Effigfaure besteht, nämlich aus Rohlenstoff, Bafferstoff und Sauerftoff, aber er enthält diese Elemente in einem anderen Gewichtsverhältniffe, wie es die folgende Bergleichung der Zusammensetung zeigt

Alfohol.					Gffigfi	iur	ehni	rat	. `	
Roblenftoff				52,2	Rohlenstoff				40,0	
Wafferstoff				13,0	Wasserstoff				6,7	
Sauerstoff				34,8	Sauerstoff				53,3	
				100.0					100.0	

Es ift nun erwiesen, daß bei dem Orndationsprocesse, welchem die Esigsaure ihre Entstehung verdankt, der Rohlenstoff des Altohols unverandert bleibt, das heißt nicht orydirt wird. Für die Betrachtung des chemischen Brocesses der Esigbildung berechnet man daher zweckmäßig die Zusammensehung der Esigsaure für die Menge von Rohlenstoff, welche in 100 Altohol enthalten ift, also für 52,2 Roblenstoff:

Alfohol				Essign	iur	e h p	bra	t.	
Rohlenstoff				52,2	Rohlenftoff				52,2
Wafferstoff				13,0	Wafferstoff				8,7
Sauerstoff				34,8	Sauerstoff				69,6
		_		100,0					130,5

Man erfieht, daß das Effigfaurchydrat, die concentrirtefte Effigfaure, auf diefelbe Menge Roblenftoff weniger Bafferftoff und mehr Sauerstoff enthält, ale ber Altohol, daß alfo bem Altohol, wenn er in Effigfaure verwandelt werden foll, Bafferftoff entgogen und Sauerftoff jugeführt werden muß. Bir verdanten Lie: big die genauere Ginficht in die Art und Beise, wie die Effigfaure aus dem Altohol fich bildet. Liebig hat gezeigt, daß bei der Effigbildung die Effigfaure aus dem Altohol dadurch entfteht, daß der Sauerftoff der atmosphärischen Luft dem Alfohol einen Theil seines Bafferstoffe entzieht, damit Baffer bildend, und daß dann ju dem, fo aus dem Alfohol entstandenen neuen Rorper, melder Albehyd genannt wird (theilweis entwafferftoffter Alfohol) und welcher Rohlenftoff und Bafferftoff gang in demfelben Berbaltniffe enthalt, wie das Effigfaurebydrat, aber weniger Sauerftoff, - nun diefer noch fehlende Sauerftoff und zwar ebenfalle aus der Luft hinzutritt. Das folgende Schema, in welchem von 100 Pfund Altohol ausgegangen ift, wird die Berwandlung des Alstohols in Effigfaure volltommen verdeutlichen.

Bu 160 Bfund Altohol, welche bestehen aus:

52,2 Pfund Rohlenftoff.

13,0 » Bafferstoff,

34.8 » Squerftoff,

treten querft aus der Luft bingu:

34,4 Bfund Sauerftoff,

welche mit Bfund Baffer bilden.

4,3 » Bafferstoff des Altohole 38,7

Es bleibt alfo gurud eine Berbindung von:

52,2 Bfund Rohlenstoff,

8,7 » Wafferstoff,

34,8 » Sauerstoff,

95,7 Pfund.

Diefe Berbindung ift das Aldehnd.

Bu diesem treten noch hingu aus der Luft

34,8 Bfund Sauerstoff,

wodurch eine Berbindung entsteht von

52,2 Bfund Roblenftoff,

8,7 » Bafferftoff,

69,6 » Sauerstoff,

130,5 Bfund.

Diese Berbindung ift, wie oben gezeigt, die concentrirtefte Effigfaure, das Effigfaurehydrat, welches fich mit dem vorhandesnen und entstandenen Baffer vermischt.

100 Pfund Altohol können, wie die Berechnung lehrt, 1301/2 Pfund Essigäurehhdrat liefern, welche fast genau 111 Pfund wasserfreier Essigsäure entsprechen. 1 Pfund Essigsäurehhdrat entsteht also aus 0,77 Pfund Altohol; 1 Pfund wasserfreie Essigsäure aus 0,9 Pfund Altohol. Daß man bei der sabrikmäßigen Bereistung von Essig wegen unvermeidlicher Berluste die berechnete Menge von Essigäure nicht völlig erhält, wird später besprochen werden.

Bur Umwandlung von 100 Pfund Alkohol in Essigsaure find, wie die Berechnung ergiebt, 69,6 Pfund Sauerstoff erforderlich. Da nun die atmosphärische Luft, welcher der Sauerstoff entnommen wird, in 100 Pfunden 23 Pfund Sauerstoff enthält, so enthalten 300 Pfund Luft (circa 8600 Cubitsus) die zur Umwandlung von 100 Pfund Alkohol in Essigsaure erforderlichen 69 Pfund Sauerstoff. In der Praxis muß indeß die Wenge der zugeführten Luft weit größer sein, weil derselben bei dem Essigsbildungsprocesse der Sauerstoff nicht vollständig entzogen wird.

Demjenigen, welcher chemische Formeln versteht, läßt fich die Umwandlung des Altohole in Effigfaure fehr überfichtlich darftellen.

Dazu O2 aus der Luft Giebt Effigfaurehndrat C4 H4 O4.

Rach bem, was im Borhergehenden über die Entstehung der Effigsaure gesagt worden ift, könnte es scheinen, als ob der Altohol, wenn er nur der Luft ausgesetzt wurde, sich sogleich durch den
Sauerstoff der Luft in Essigsaure umwandele. Dies ist indeß,
nicht der Fall, denn bekanntlich kann man Branntwein oder Spiritus, welche doch im Wesentlichen mit Wasser gemischter Alkohol
sind, beliebig lange lagern und in lufthaltigen Gefäßen ausbewahren, ohne daß sie sauer werden, ohne daß sie zu Essig werden.
Es ist nun die Frage, unter welchen Umständen entsteht Essigsäure aus dem Alkohol? unter welchen Umständen verwandelt der
Sauerstoff der Luft den Alkohol in Essigäure?

Die Umwandlung des Altohole in Effigfaure erfolgt, wenn die nachstehenden drei Bedingungen erfüllt find.

1) Es muß ein fogenanntes faures Ferment, ein Effigferment, vorhanden sein. Ale folches Ferment konnen dienen: Essig, sauerliches Beißbier, Brot in Essig geweicht, Sauerteig, überhaupt alle Massen und Flüssigkeiten, worin sich etwas von denjenigen stickstoffhaltigen organischen Substanzen besindet, welche man Eiweißtörper oder Proteinkörper zu nennen psiegt, namentlich wenn sie zugleich mit Essig gemengt sind oder etwas Essigsure enthalten. Das reinste und beste Essigserment ist immer der Essig selbst, worin sich stets mehr oder weniger von den genannten Substanzen sindet. Daß die Birkung des Essigs und der übrigen Essigsermente nicht von ihrem Gehalte an Essigssünd der übrigen Essigssünd bei dauben könnte, ergiebt sich daraus, daß reine Essigsure nicht im Stande ist, die Essigbildung einzuleiten, also nicht im Stande ist, als Essigserment zu wirken.

2) Der Altohol muß mit einer großen Menge Basser verdunnt sein; die in Essig zu verwandelnde Flussigieit darf nicht wohl mehr als 10 Procent Altohol enthalten. Daher eben ist man nicht im Stande, Essige von sehr großem Säuregehalte darzustelslen. Die starte Berdunnung des Altohols mit Basser ift ersorberlich, weil die Essigsermente in altoholischen Flussigsteiten unswirfsam werden.

Man nennt eine Fluffigteit, welche Altohol in angegebener Berdunnung und daneben ein Effigferment enthält, Effigmifchung oder Effiggut.

3) Die Temperatur darf nicht zu niedrig und nicht zu hoch sein; sie darf nicht wohl unter + 180 R. und nicht wohl über + 300 R. betragen.

Man tann alfo fagen:

Der Effigbildungsproces beginnt, wenn Altohol mit vielem Baffer verdünnt, unter Bufat eines fauren Ferments, der Einwirtung der atmosphärisichen Luft ausgesett wird, bei einer Temperatur von + 18 bis + 300 R.

An diesen Sauptfat, welcher Die Bafis der Effigfabritation bildet, laffen fich noch die folgenden Sate knupfen.

Digitized by Google

Je höher die Temperatur ift und je mehr atmosphärische Luft, in einer gewissen Zeit, der Alkohol und Essigserment enthaltenden Flüssigkeit, also der sogenannten Essigmischung auf geeignete Beise zugesführt wird, desto schneller geht der Essigbildungsproces vor sich, desto schneller verwandelt sich der Alkohol in Essigsure.

Je mehr Altohol — bis zu dem genannten Marimo — in der Effigmischung enthalten ift, defto mehr Effigfäure wird naturlich entstehen können, ein desto ftarkerer Effig wird erhalten werden.

Das höchfte Ziel der Effigsabrikation ift, wie man ficht, die Umwandlung des Alkohole in Effigsäure möglich ft vollständig, das heißt mit dem geringsten Berluste an Alkohol und sie in der kurzesten Zeit zu erreichen. Wodurch dies Ziel erreicht werden kann, ist vorhin angedeutet worden.

Auf welche Beise die sogenannten Essigermente bei der Essigbildung thätig sind, wissen wir nicht genau. Ihre Gegenwart ist bestimmt nothwendig, dies ist unzweiselhaft; weshalb sie aber nothwendig ist, vermögen wir nicht anzugeben. Man pslegt zu sagen, daß die Fermente in langsamer Drydation (Berwesung) begriffene organische Substanzen seien, welche den Altohol in den Kreis der Zersehung, der Drydation, hineinziehen, ihn gleichsam ansteden, meint auch wohl, daß sie den Sauerstoff der Luft aufnehmen und ihn auf den Altohol übertragen.

Bie jeder Drydationsproceß ift auch der Effigbildungsproceß von Barmeentwickelung begleitet. Berläuft der Broceß langsam, so fällt diese Barmeentwickelung nicht auf, weil die in einer gewissen Zeit frei werdende Barme so gering ift, daß sie von der Umgebung leicht abgeleitet werden kann; schreitet aber der Effigbildungsproceß rasch fort, so kann sich die Temperatur der Essigmischung durch die freiwerdende Bärme beträchtlich erhöhen, weil die in derselben Zeit auftretende Bärme größer ist, als die von der Umgebung abgeleitete Bärme.

Außer den organischen Effigfermenten giebt ce noch eine Gubftang, welche die Umwandlung des Alfohole in Gffigfaure, burch ben Sauerftoff der Luft, herbeiguführen vermag. Ge ift dice bae metallifde Blatin, in dem Buftande außerorbentlicher Bertheilung, worin es Platinmobr genannt wird. Giegt man auf den Boden eines geräumigen Glashafens etwas verdunnten Gpiritus, ftellt man dann in den Safen, auf einen Dreifuß oder Trager von Glas, ein Schalchen mit Blatinmobr, fo daß fich daffelbe 1 bis 2 Boll über der Oberfläche der Aluffigkeit befindet. und bededt man bierauf ben Safen mit einer Glasplatte, Die eine Deffnung bat jum Butreten ber Luft, fo verwandelt fich allmälig der Altohol, erft in Aldehnd, dann in Effigfaure, und es resultirt nach einiger Beit in dem Glasbafen eine mafferige Effigfaure. Die altoholische Fluffigteit darf bier weit mehr als 10 Brocent Altohol enthalten, aber zu ftart darf fie nicht fein, weil fich fonft der Blatinmohr gum Gluben erhitt und dann andere Berfetungsproducte des Alfohole gebildet werden, ja felbft Entzundung ftatt: . finden fann.

Es war Döbereiner, welcher sich vorzüglich bemühte, der Umwandlung des Alkohols in Essigsaure durch Blatinmohr allgemeinere Berbreitung zu verschaffen. Seine Bemühungen scheiterten aber an dem hoben Preise des Platins, das übrigens bei dem ganzen Processe unverändert bleibt, daher nur einmal gekaust zu werden braucht. Das Product ist eine reine wässerige Essigsure, welche zum Berstärken der Essige, als Just zu Essig und zur Bereitung von Essigsaure. Salzen tresslich sich eignet, welche aber, verdunnt, allein, nicht als Essig, für Zwecke des Haushalts brauchebar ist, da ihr der eigenthümliche erfrischende Geruch sehlt, der die Essige, welche mit Fermenten erhalten sind, auszeichnet (siehe oben Seite 2). Es soll einige Anlagen geben, in denen man eine verdunnte Essigsaure von der Stärke des Acetum concentratum der Officinen, nach dem Döbereiner'schen Bersahren darstellt.

Bon ben Materialien zur' Effigfabrikation im Allgemeinen.

Da die Essigläure bei der Essigfabritation aus Altohol entsteht, so find altoholhaltige Flussigteiten Materialien zur Essigs sabritation. Die Natur bietet und keine einzige alkoholhaltige Flussigkeit dar, sie erzeugt keinen Alkohol; die alkoholhaltigen Flussigkeiten, welche wir bei der Essigsabrikation benugen, sind daher ohne Ausnahme kunftlich dargestellt.

Bunächst ift der Spiritus als alkoholhaltiges Material zur Effigfabrikation zu nennen. Er besteht nur aus Alkohol und Baffer, ist ein verdünnter Alkohol und giebt, im gehörigen Grade mit Wasser vermischt und mit etwas fertigem Essig, als Ferment versetz, eine Essigmischung, welche einen trefslichen und sehr reinen Essig, den Spiritusessig liesert, die für unsere Gegend wichtigste Art von Essig. Branntwein unterscheidet sich vom Spiritus im Wesentlichen nur durch größeren Bassergehalt; er ist ein schwächerer Spiritus, kann also da, wo er noch in den Handel kommt, wie Spiritus benutzt werden.

Man gewinnt Spiritus und Branntwein stets durch Destillation aus gegohrenen Flussigkeiten, das heißt aus Flussigkeiten, welche der Gahrung (Beingahrung) unterworfen worden sind. Der Gahrungsproces ist der einzige chemische Broces, durch welchen Altohol erzeugt werden kann, und er entsteht bei diesem Brocesse stein und derselben Substanz, nämlich aus Jucker. Bringt man in eine zuckerhaltige Flussigkeit etwas von der Substanz, welche im gewöhnlichen Leben die Ramen: Hefe, Bärme, Gest sührt, so tritt das ein, was man Gahrung nennt, so wird der Zucker in der Flussigkeit allmälig zersett, in Altohol, der in der Flussigkeit zurückleibt, und in Kohlensaure, welche als Kohlensauregas weggeht. Es entsteht aus der sühsschmeckenden, zuckerhaltigen Flussigkeit, eine geistig schmeckende, berauschende, altohol-

haltige Fluffigkeit, eine fogenannte gegobrene Fluffigkeit, die bei der Destillation ein alkoholhaltiges Destillat liefert.

Es fragt sich nun, ob man nicht die gegohrenen Flussigkeiten unmittelbar, das heißt ohne aus denselben ein altoholhaltiges Destillat (Spiritus, Branntwein u. f. w.) darzustellen, zur Effigsabrikation benußen kann? Diese Frage ist zu bejahen; jede gegohrene Flussigkeit läßt sich als eine Essigmischung betrachten, läßt sich in Essig umwandeln.

Da jede zuderhaltige Flussigetet der Gahrung fahig ift und nich aus jeder zuderhaltigen Substanz zunächst eine gahrungs- fähige Flussigteit und dann eine gegohrene, altoholhaltige Flussigteit darstellen läßt, so rechtsertigt sich der Ausspruch: daß man Essig aus zuderhaltigen Substanzen bereiten könne. Aber ich muß ganz besonders hervorheben: daß dies rationell nur auf die Beise geschehen darf, daß man durch Gäherung erst Altohol aus dem Zuder entstehen läßt.

Die ausgezeichnetfte von allen Arten Effig, der Beineffig, ift ein Effig, der unmittelbar aus einer gegohrenen Fluffigkeit berreitet wird, nämlich aus Bein, dem gegohrenen, zuderhaltigen Safte ber Beintrauben.

Es liegt auf der hand, daß nicht alle zuderhaltigen Substanzen gleich geeignet sind, als Materialien für die Essigfabrikation zu dienen. Man muß berücksichtigen, daß viele von den Stoffen, welche neben dem Zuder in den zuderhaltigen Substanzen enthalten sind, in die, aus diesen bereitete zuderhaltige Flüssigkeit eingehen und weder bei der Gährung, noch bei der Essighildung zerstört werden, sich also in dem fertigen Essige unverändert wieder sinden. Sind nun diese Stoffe unangenehm von Geruch oder Geschmack, so wird natürlich der fertige Essig einen unangenehmen Geruch oder Geschmack besigen, also unbrauchbar sein. Der Rübenzuckersprup, die Rübenmelasse, welche bekanntlich in den Rübenzuckersabriken in großer Menge als Rebenproduct fällt, enthält meistens über 40 Procent Zuder. Aber es kommen darin, neben

dem Zucker, viele Salze und der in den meisten Rübenarten sich sindende fragend schmeckende Stoff vor. Weder die Salze, noch der kratende Stoff werden durch die Gährung der Melasse und die Umwandlung der gegohrenen Melasse in Essig beseitigt; der aus der Melasse bereitete Essig hat also einen unangenehmen Geschmack, deshalb verarbeitet man sie nicht auf Essig. Da aber die Salze bei der Destillation der gegohrenen Rübenmelasse zurückbleiben und auch der übelschmeckende Stoff durch zweckmäßig ausgeschierte Destillation beseitigt werden kann, so läßt sich aus der gegohrenen Melasse ein Spiritus gewinnen, der zur Essigsabrikation vollkommen tauglich ist. So ist es in allen ähnlichen Fällen; sind gegohrene Flüssigkeiten nicht unmittelbar zur Umwandlung in Essig geeignet, so sind sie ost wohl geeignet zur Spiritus-fabrikation.

Belche zuckerhaltigen Substanzen zur Bereitung einer gegohrenen Fluffigkeit für die unmittelbare Umwandlung in Essight eignen, ergiebt sich aus dem Mitgetheilten. Es sind dies die angenehm suß schmeckenden Substanzen, die süben Substanzen, welche keinen unangenehmen Beigeschmack und Geruch haben. Aus den verschiedenen Obstarten, den Aepfeln, Birnen, aus den Johannisbeeren u. s. w. gewinnt man durch Auspressen und Gähren des Saftes den Obstwein und dieser ist eine trefsliche Essigmischung, welche, in Essig umgewandelt, den Obstesssistigesert. Es ist wohl überstüssig zu bemerken, daß man auch aus reinem Zucker und aus Honig, der im Wesentlichen Zucker enthält, nach vorhergegangener Gährung, Essig bereiten kann.

Bas nun die Gahrung der zuderhaltigen Flufsigkeiten betrifft, so mag darüber vorläufig das folgende Allgemeine gesagt fein. Sat man Zuder zu verarbeiten, so muß derselbe in einer solchen Menge Baffer gelöft werden, daß die Lösung ungefähr 10 bis 12 Brocent Zuder enthält; hat man zuderhaltige Substanzen, so muß man durch Auspreffen oder Auskochen eine zuderhaltige Flufsigkeit bereiten. Diese Flufsigkeit wird nun bei einer Tempe-

ratur von 16 bis 20° R. mit etwas guter Oberhefe innig gemischt, worauf sehr bald die Gährung eintritt. Es bildet sich
eine Decke von Schaumbläschen, herrührend von dem entweichenden Rohlensauregase, die Temperatur der Flüssteit steigt, das
specifische Gewicht nimmt allmälig ab, der süße Geschmack verliert
sich und es tritt der sogenannte geistige Geschmack an dessen
Stelle. Ist aller Zucker durch die Gährung zerstört, so wird die Flüssigkeit ruhig, die trübenden Substanzen senken sich zu Boden
und die gegohrene (weinige, weingahre) Flüssigkeit kann klar abgezapst werden. In diesem Zustande ist dieselbe zur Umwandlung in Essig geeignet. Durch Destillation kann daraus Branntwein oder Spiritus erhalten werden.

Jedes Pfund Zucker, das durch Gahrung zersest worden ift, liefert — für die Praxis genau genug — ein halbes Pfund Alkohol in die gegohrene Flüssigkeit, so daß also eine zuckerhaltige Flüssigkeit von 12 Brocent Zuckergeshalt, nachdem fie vollkommen ausgegohren ift, 6 Procent (Geswichtsprocent) Alkohol enthält.

Es ift oben gefagt worden, daß der Bucker die einzige altoholgebende Gubstang fei, daß der Altohol nur aus Bucker fich Berudfichtigt man nun, daß das Bier, eine gegobbilden laffe. rene, alfo altobolhaltige Fluffigteit, aus Berfte gebraut wird, daß der meifte bei une in den Sandel tommende Spiritus aus Betreide und Rartoffeln gewonnen wird, und daß bekanntlich weder Betreide noch Rartoffeln Bucker enthalten, fo fcheint ber obige Ausspruch nicht begründet ju fein. Und er ift doch richtig. Betreide und Rartoffeln enthalten zwar keinen Bucker, fie enthal= ten aber einen Stoff, der fich mit großer Leichtigkeit in Buder verwandeln läßt, nämlich Stärkemehl, und Diefe Ummandlung findet fete ftatt, wenn man aus Getreide Bier braut, Getreide oder Rartoffeln auf Spiritus verarbeitet. es alfo moglich ift, aus Startemehl gabrungefähigen Buder zu erzeugen, fo tann man auch aus Stärtemehl

und ftartemehlhaltigen Substanzen gegohrene Fluffigkeiten darstellen, welche zur Umwandlung in Effig geeignet find, so kann man also auch diese Substanzen als Materialien für die Effigsfabrikation betrachten.

Ueber die Umwandlung des Stärkemehle in Bucker mogen vorläufig die folgenden allgemeinen Andeutungen genugen.

Benn man aus Gerste Malz bereitet, d. h. wenn man Gerste bis zu einem gewissen Grade keimen läßt, so entsteht darin eine eigenthümliche Substanz, welche den Namen Diastas erhalten hat. Diese, in Basser leicht lösliche Substanz besitzt nun die höchst bemerkenswerthe Eigenschaft, Stärkemehl, das in Basser eingerührt worden ist, bei der Temperatur von 48 bis 60° R. in Stärkezummi und Stärkezucker zu verwandeln. Wird daher das gestrocknete Malz zermahlen (geschrotet) und dann, mit Basser angerührt, bei einer Temperatur von 48 bis ungefähr 53° R. etwa eine Stunde lang stehen gelassen, so wird das Stärkemehl des Malzes durch das Diastas des Malzes allmälig in Gummi und Zucker verwandelt und die Masse, wetche ansanze sade schmeckt, nimmt einen süßen Geschmack an.

Diefer Zuckerbildungsproces wird technisch der Meischproces oder das Meischen genannt; er wird sowohl beim Bierbrauen als auch Branntweinbrennen nach großartigem Maasstabe ausgeführt.

Die entstandene Zuderflussigteit heißt Burge; fie tann, nachs dem fie von dem Ungelöften, den Trebern oder dem Seih, abs gelaufen ift, durch Befe in Gahrung gebracht werden.

Da das Diaftas des Gerstenmalzes mehr Stärkemehl in Gummi und Zucker zu verwandeln vermag, als in dem Malze selbst enthalten ist, so läßt sich durch Malz auch noch das Stärkemehl anderer stärkemehlhaltiger Substanzen und natürlich auch reines Stärkemehl in Zucker (Stärkezucker) überführen.

Man tann, für die Braris genau genug, annehmen, daß das Startemehl bei dem Meifchproceffe fein glei-

ches Gewicht Gummi und Zucker liefert, und es entsteht im Allgemeinen um so mehr Zucker im Berhaltniffe zum Gummi, je mehr die Temperatur bei dem Processe dem angegebenen Minismum von 480 R. nahe gehalten wird.

Faffen wir das im Borhergehenden ausführlich Besprochene gedrängt und übersichtlich zusammen, so ergiebt sich, daß Essig bereitet werden kann:

- 1) Aus den in den Handel fommenden Altohol enthaltenden Fluffigkeiten. Es find hier namentlich Spiritus oder Branntwein und Bein zu nennen. 3war ist auch das Bier eine täufliche alkoholhaltige Fluffigkeit, aber gutes Bier ist nie mit Bortheil auf Essig zu verarbeiten, es ist als solches höher zu verwerthen. Rur verdorbenes Bier kommt gelegentlich in die Essigsabriken, und für die Darstellung von Bieressig oder Getreideessig
 braut sich der Essigsfabrikant selbst die geeignete gegohrene
 Flufsigkeit.
- 2) Mus Buder und zuderhaltigen Subftangen. Es find bier ju nennen, Die verschiedenen Buderarten: Rohrzuder, Starteguder, Bonig; ferner: Sprup, Rofinen und die Obstarten. - Da der Buder nicht birect in Effigfaure umgewandelt werden tann, fo muß aus demfelben ftete erft Altohol burch den Gabrungeproceg erzeugt werden. Die durch Auflofen, Austochen, Auspreffen u. f. w. erhaltene Buderfluffigteit ift beshalb durch Bufat von Befe in Gabrung zu bringen und die gegobrene, nunmehr altoholhaltige Muffigteit ift dann auf Effig ju verarbeiten. Die Dbitfafte bedurfen eines Zusapes von Hefe nicht, da fich in ihnen von selbst fehr bald Befe bildet. - Es wird nur gang ausnahmeweise möglich fein, aus den verschiedenen Buckerarten, Sprup und Rofinen allein mit Bortheil Effig darzustellen, ber Breis wird dies meiftens unmöglich machen; aber die aus diefen Gubftangen dargeftellten gegobrenen Aluffigkeiten find treffliche Bufate zu anderen Effigmischungen, fo jur Spirituseffigmischung.
 - 3) Aus Stärkemehl und stärkemehlhaltigen Substanzen. Es

tonnen hier Kartoffelftartemehl und die Getreidearten aufgeführt werden. — Bei Berarbeitung derselben ift noch eine vorbereitende Arbeit mehr, als bei den zuderhaltigen Substanzen auszuführen; das Stärkemehl muß durch den Meischproceß erst in Stärkezuder verwandelt werden, die erhaltene Zuderstüffigkeit ift dann durch Sefe in Gährung zu bringen, um aus dem Zuder Alkohol zu erzeugen und so eine, zur Umwandlung in Essig geeignete Flüssigskeit zu bekommen.

Ce mag nochmale wiederholt werden, daß bei der Effigfabritation die Effigfäure ftete aus Alkohol entsteht; — daß fich Substanzen, welche Zuder enthalten, zur Effigsfabrikation nur deshalb eignen, weil sich durch die Gährung Alkohol aus dem Zuder bilden läßt; — daß Substanzen, welche Stärkemehl enthalten, zur Effigfabrikation nur deshalb geeignet sind, weil aus dem Stärkemehl, mittelst des Meischprocesses, Zuder gebildet wers den kann, der dann ebenfalls bei der Gährung Alkohol liefert.

Nachdem nun die alkoholhaltigen und alkoholgebenden Materialien für die Essigsabrikation besprochen worden sind, wird man eine klarere Einsicht in die Berschiedenheit der früher genannten vier Hauptarten von Essig: Weinessig, Spiritusessig, Obstessig und Bieressig (Malzessig, Getreideessig), zu erlangen im Stande sein. Der Essig, welcher neben Essigsaure die geringste Menge von anderen Stossen enthält, also der reinste Essig, ift offenbar der Spiritusessig, da er aus den alkoholhaltigen Destillaten von gegohrenen Flüssigseiten, dem Spiritus oder Branntwein, nicht unmittelbar aus gegohrenen Flüssigseiten bereitet wird. In den unmittelbar aus gegohrenen Flüssigseiten, also aus Wein, Obstwein, Malzwein (Bier) dargestellten Essigen müssen sich, neben der Essigsaure, auch alle die Substanzen finden, welche neben dem Zucker in der zuckerhaltigen Flüssigseit enthalten waren, die man in Gährung brachte und welche weder durch den Gährungsproces,

noch durch den Effigbildungsproceg ausgeschieden oder gerfest murben. Die reinfte Sorte von diefen Effigen ift der Beineffig, ba der Bein nur wenig fremde Stoffe neben Altohol enthält, im Befentlichen nur etwas Beinfaure und ein liebliches Aroma, und ba diese beiden die Gute und Saltbarteit des Effias nicht gefährden, das Aroma vielmehr den Werth des Effias fur 3mede des Saushalts beträchtlich erhöht, fo ftebt ber Beineffig, ungeachtet er minder rein ift ale der Spirituseffig, doch ale Speifeeffig bober im Breife ale diefer. Dem Beineffige nabert fich der Obstweineffig, wenn er aus guten, ausgegohrenen Obstweinen (Cider, Johannisbeerwein u. f. w.) dargestellt ift. Er enthält neben Effigfaute noch andere Gauren, namentlich Aepfelfaure, Citronfaure, Beinfaure, meift auch noch ungerfetten Buder, und wenn man die Obstweine absichtlich fur die Effigfabritation, alfo mit nicht eben großer Sorgfalt bereitete, auch ftidftoffhaltige Bestandtheile, welche Die Saltbarkeit beeintrachtigen. Der fogenannte Biereffig, richtis ger Malzeffig oder Getreideeffig, ift Diejenige Sorte der Effige aus gegohrenen Fluffigfeiten, welche neben ber Effigfaure die größte Menge fremder Bestandtheile enthält, fo namentlich ungerfettes Malgertract (Gummi und Buder), ftidftoffhaltige Beftandtheile und Bhosphorfaure = Salze des Betreides.

Ueber die Effigfermente, die Einleitungsmittel des Effigsbildungsprocesses, braucht dem, was Seite 16 davon gesagt ift, nur Beniges noch hinzugesügt zu werden. Jede Substanz, welche von den sticksoffhaltigen Bestandtheilen enthält, die man gesmeinschaftlich mit dem Ramen Eiweißtörper oder Proteinstosse umfaßt, ist, besonders in Berbindung mit etwas sertigem Essig, ein träftiges Essigserment. Bie schon gesagt, Sauerteig, Brot in Essig geweicht, ferner Malzschrot und Getreideschrot oder Mehl mit Essig angerührt, Rosinen, zerquetschte Beinbecren, Iohannissbeeren, Stachelbeeren. In den gegohrenen Flüssigseiten ist eine hinreichende Menge der genannten sticksoffhaltigen Bestandtheile enthalten, besonders im obergährigen Biere und Malzweine, sie

bedurfen meistens nur eines geringen Busates von Effig, um eine Effigmischung zu sein, und beshalb find folde gegobrene Fluffigteiten auch treffliche Busate zu der Effigmischung für Spirituseffia.

Das reinste Effigferment ift und bleibt der fertige Effig felbst, der ebenfalls, selbst wenn er Spiritusessig ift, eine kleine Menge stickstoffhaltiger Substanzen enthält, welche ausreicht, wenn man den Essig in größerer Menge als Ferment anwendet. Ein weisterer Jusat von stickstoffhaltigen Substanzen erhöht allerdings die Birkung des Essigs, aber diese Substanzen bringen leicht den Keim zur Berderbniß in den darzustellenden Essig, sie maschen diesen zum Kahmigwerden und Umschlagen geneigt, beeinsträchtigen dessen Haltbarkeit, so daß sich derselbe z. B. nicht zum Einmachen eignet, und bei nicht sorgfältiger Bereitung kann der Essig schon unmittelbar nach der Darstellung einen etwas sauligen Geruch besitzen.

Bon dem Baffer, welches für einige Arten von Effig bei der Effigfabrikation in großer Menge benutt wird und welches deshalb ebenfalls als Material für die Effigfabrikation betrachtet werden kann, foll sogleich ausführlich geredet werden.

Bon dem Waffer hinfichtlich feiner Anwendbarkeit zur Effigfabrikation.

Benn auch bei der Bereitung einiger Arten von Effig, mie des Beineffigs und Obsteffigs, Baffer nicht oder doch nur in geringer Menge gebraucht wird, und wenn auch bei der Darstellung des Bieressigs (Malzesigs) durch das zum Einmeischen erforderliche Erhitzen des Baffers manches sonft nicht gut brauchbare Baffer verbeffert wird, so ist doch die Beschaffenheit desjenigen Baffers, das man bei der Darstellung des Spiritusessigs, der bei uns gebräuchlichsten Sorte von Essig, zur Berdunnung des Spiritus anwenden muß, von der größten Bichtigkeit für die Essig-

fabrikation, und bei beabsichtigter Anlage einer Effigfabrik für Spirituseffig ift vor Allem ins Auge zu fassen, ob geeignetes Baffer dazu vorhanden ift.

Fur die Effigfabrikation ift immer dasjenige Baffer am geeigs netften, welches am reinften ift, d. h., welches die geringsten Mensen von Salzen u. f. w. aufgelöft enthalt. Bon diefer Beschafsfenheit ift im Allgemeinen das Baffer, welches man im gewöhnslichen Leben ein sehr weiches nennt.

Ein weiches Baffer wird beim Rochen nicht trube; — ce fest in den Rochgeschirren keinen Pfannenstein (Reffelstein) ab; — Seife loft fich darin auf und macht es schumend; es wird des halb zum Baschen genommen; der Geschmack deffelben ift fade, weich, wie man sagt.

Solches weiches Baffer ift vor allem das Regenwasser; es ist dies ja Baffer, das aus dem Bafferdampse der Atmosphäre durch Berdichtung entstanden ist. Ihm gleich ist das Schneewasser. Auch das Flußwasser ist in der Regel weiches Baffer, aber das Brunnenwasser und Quellwasser find nur ausnahmsweise weich, nämlich nur dann, wenn sich der Brunnen und die Quelle nicht in kalkigem oder mergeligem Boden befinden. Denn die Beschaffenheit des Brunnenwassers und Quellwassers ist natürlich ganz abhängig von der Beschaffenheit des Erdreichs, in welschem der Brunnen steht, und woraus die Quelle entspringt.

Gewöhnlich wird man fich des Fluswassers in den Esig=
fabriken bedienen können. Man hat dahin zu sehen, daß es mög=
lichft klar sei und selbst in größeren Gläsern möglichst farblos erscheine. Trübes Basser enthält thonigen Staub oder andere erdige Theile in Suspension, die man durch Absehenlassen oder
durch Filtriren entfernen muß. Nicht völlig farblos, sondern mehr.
oder weniger gelblich gefärbt ist das Basser, worin sich namhaste
Mengen von organischen Substanzen befinden. Dergleichen Substanzen kommen in das Basser durch Flachsrotten, durch das
Laub der Bäume, durch die Abzugscanäle der Schlächtereien, Färbe-

reien, Gerbereien, durch Dungerstätten u. f. w. Waffer, das auf diese Beise verunreinigt ift, wird in der warmeren Jahreszeit sehr leicht übelriechend, weil die organischen Substanzen in Faulniß übergehen; man kann dadurch den Keim der Berderbniß in den Effig bringen.

In Betreff bes Regenwassers mag bemerkt werden, daß man nicht gleich bas zu Anfang des Regens von Ziegeldächern fließende aufsammelt, weil dies Staub, auch Mörtel enthält. Das Wasser aus Bleis, Zinks, RupfersBedachungen ift lieber nicht zu nehmen, namentlich nicht das zuerst absaufende, weil dadurch Ornde der genannten schädlichen Metalle in den Essig kommen.

Sartes Baffer ift Baffer, welches bei feinem Durchgange burch die Erdschichten Kalkfalze, namentlich kohlenfauren Kalk und schwefelfauren Kalk (Gpps), auch wohl noch andere erdige Salze aufgeloft hat, wie dies in vielen Gegenden ganz gewöhnlich bei dem Brunnenwasser und Quellwasser ber Fall ift.

Das harte Baffer wird beim Rochen trube, indem fich tohlens faurer Ralt, auch wohl Gyps ausscheidet; — es sest in den Rochsgeschirren, z. B. in den Wafferkeffeln der Ruchen und in den Dampsteffeln (Pfannenstein, Keffelstein) ab, der gewöhnlich, aber irrig, Salpeter genannt wird; — es zersest die Seise, giebt des halb keinen Seifenschaum und eignet sich nicht zum Waschen.

Für die Effigsabrikation ift hartes Baffer zu vermeiden. Die erwähnten erdigen Salze wirken hemmend auf den Effigbildungsproceß und der kohlensaure Ralk neutralifirt eine entsprechende Menge Effigsaure, entzieht diese gleichsam dem Effig.

Sogenanntes Stahlwaffer ober Eifenwaffer, das fich ,namentlich in moorigen Gegenden nicht felten findet, erkennt man leicht an dem tintenartigen Geschmacke und daran, daß es da, wo es fließt oder fteht, einen gelben ochrigen Bodensat absett. Es ift für unseren 3weck völlig unbrauchbar, weil die Gisensalze, welche es enthält, die Saurebildung hemmen und weil der damit bereitete

Effig einen Tintengeschmad und bon dem Gerbeftoff ber Faffer eine fcmarzliche Farbung erhalt.

Schwefelmasser, an dem Geruch nach faulen Giern leicht zu erkennen, ift naturlich ebenfalls unbrauchbar, ebenfo Sools wasser, b. Baffer, was viel Rochsalz enthält.

Benn nun auch das Mitgetheilte ausreichen kann zur Beurtheilung der Beschaffenheit des Baffers, so will ich doch noch einige leicht anzustellende Bersuche zur Brufung des Baffers anführen.

Das einfachte Mittel zur Brufung des Baffers auf den Grad feiner Sarte ift Seifenspiritus, den man in der Apotheke kaufen oder durch Auflösen von einem kleinen Stude gewöhnlicher Seife in schwachem Spiritus darftellen kann. Je weniger ein Baffer trube wird, wenn man etwas Seifenspiritus in dasselbe gießt, defto weicher ift es.

Je mehr ein Waffer durch eingetröpfelte Sodalösung (ein Studden Soda in Regenwaffer gelöft) getrübt wird, defto harter ift es.

Ein Waffer enthält um so mehr Ralksalze, ift also um so harter, ein je ftarkerer weißer Riederschlag in demselben entsteht beim Eintröpfeln einer Lösung von Rleesalz (Sauerkleesalz). Bewirkt eine Lösung von Chlorbarium in dem Waffer einen weißen Riederschlag, so enthält das Wasser Schwefelfaure-Salze. Ift zugleich Ralk vorhanden, was dann gewöhnlich der Fall, so ift schwefelsaurer Ralk (Gpps) das vorhandene Schwefelsaure-Salz.

Bringt eine Lösung von salpetersaurem Silberoryd (Göllensftein) in dem Wasser, nachdem man ein Baar Tropfen reine Salpetersaure zugesetht hat, einen weißen, tafigen Nicderschlag hervor, der beim Stehen sich violett farbt, so enthalt das Wasser Chlorure. Ift das Wasser dabei weich, so ift Chlornatrium (Rochsalz) vorshanden und das Wasser ist dann brauchbar, wenn der Niederschlag

unbedeutend ift. Ift das Waffer hart, d. h. hat man Kalk darin nachgewiesen, so kann es Chlorcalcium enthalten *).

Farbt fich ein Baffer durch ein Stud eines Gallapfele, das man hineingeworfen, allmälig dunkel, so ift das Baffer eifenshaltig.

Ein Baffer, das klar, farblos, rein von Geruch und Geschmad ift, nicht fehr trube wird durch Seifenspiritus und Sauerkleesalz und das von einem hineingeworfenen Gallapfel nicht geschwärzt wird, ift in der Regel vortrefflich geeignet zur Effigfabrikation.

In den meisten Fällen wird wohl dem Effigfabritanten ein Basser von geeigneter Beschaffenheit zu Gebote stehen, und es muß, wie oben gesagt, bei der Anlage der Fabrit auf vorhandenes gutes Basser gesehen werden. Es können aber doch Fälle vorskommen, und sie sind schon vorgekommen, wo der Fabrikant auf ein, an und für sich ungeeignetes Basser hingewiesen ift. Das Basser muß dann verbessert werden.

Hartes Baffer verliert den größten Theil seines tohlensauren Kaltes, wenn daffelbe zum Rochen erhipt wird. Beim Erkalten sett sich der kohlensaure Kalk zu Boden und das nun weicher geswordene Baffer kann klar abgezapft werden. Ghps wird dadurch nicht oder nur unbedeutend entfernt.

Beim längeren Stehen an der Luft in offenen Gefäßen wird hartes Baffer ebenfalls viel weicher, in Folge der Ausscheidung von tohlensaurem Kalt. Deshalb ift das Flußwaffer weiches Baffer, selbst wenn die Quellen, welche den Fluß speisen, hartes Baffer geben.

Da das Auftochen des Baffere Brennmaterial in Anspruch nimmt und geraumige Reffel erfordert, so wird man daber ein

^{*)} Die im Borftehenden genannten chemischen Prüfungsmittel (Reagentien) find fammtlich in Apotheken zu haben. Man thut wohl, fich dieselben gleich in reinem Waffer löfen zu laffen. Bon biefen Löfungen tropfelt man einige Tropfen in ein Beinglas des zu prüfenden Baffers.



hartes Baffer am besten in fteinernen Cifternen einige Beit an der Luft steben laffen und dann flar von dem Bodensage abziehen.

Bei dem Stehen des Waffers an der Luft scheidet fich aus eisenhaltigem Baffer gelber Eisenocher aus und das Baffer wird eisenfrei, wenn es kohlenfaures Eisenorydul enthält. Ift aber das vorhandene Eisensalz Eisenvitriol, ift das Baffer ein Bitriolwaffer, so wird daffelbe nicht völlig eisenfrei.

Schwefelwafferstoffhaltiges Baffer verliert beim Auftochen oder Stehen an der Luft seinen übeln Geruch. Ebenso wird auch das in Fäulniß übergegangene Regenwaffer oder Flufwaffer allmälig wieder geruchlos.

Es ift sehr allgemein der Glaube verbreitet, daß Rochsalz, in Brunnen geworfen, das Wasser verbessere. Dies ift ganz irrig. Kochsalz kann nie eine wirkliche Berbesserung des Wassers bewirten. Ein mit Rochsalz vermeintlich verbessertes Brunnenwasser ift unter allen Umftänden, nicht allein jedem anderen weichen Wasser, sondern auch demselben, nicht mit Rochsalz versetzen Brunnen-wasser nachzustellen.

Flugwasser (fließendes Baffer im Allgemeinen), also das Waffer, welches in den Essigfabriken am gewöhnlichsten verwandt wird, ift fast immer etwas trube und bisweilen sogar sehr trube. Die Rlärung durch Stehenlassen in Cisternen erfolgt langsam und endet unvollständig. Beit häufiger, als es der Fall ift, sollte man deshalb in den Essigfabriken ein Bafferfilter finden, eine Borrichtung zum Klären großer Mengen von Baffer durch Filtration.

Ein solches Bafferfilter kann mit geringen Roften bergestellt werden, und die Unterhaltungekoften find nicht der Rede werth. In eine, aus Sandsteinplatten mittelft Baffermörtel zusammen; gefügte Cisterne, die unten mit einem Zapfloche, zum Absließen oder Abzapfen des Baffere, versehen ift, bringt man zuerst eine etwa 8 Zoll starte Lage von eigroßen Riefelsteinen oder quarzigen Steinen, wobei man Sorge trägt, um die Abslußöffnung herum

Digitized by Google

Die Steine mit einiger Sorgfalt zu legen. Auf Diese Lage tommt eine Lage von grobem Ries, auf diefe eine Lage von grobem Sand. fogenannter Grand, und auf diefe fchließlich eine Lage von Rluß-Rice, Grand und Sand muffen borber in einer Banne unter Baffer, mittelft einer Chaufel ober eines ftumpfen Befens bearbeitet werden, um fie zu mafchen, d. h., um die anhangenden feinen Thontheilchen ju entfernen. Man erneuert hierbei bas Baffer fo oft, als es noch trube wird. Das fertige Bafferfilter besteht alfo aus einer steinernen Cifterne, worin fich Lagen von Steinen, Ries, Grand und Sand befinden, fo daß die Steine die unterfte, der Sand die oberfte, und, beilaufig gefagt, ftartfte Lage bildet. Gießt man nun vorsichtig - um die Sandichicht nicht aufzurühren - Baffer in bas Filter, fo fidert es durch die verfciedenen Schichten und fließt völlig flar ab, auch wenn es gang trube war. Will das Filter nicht mehr wirken, fo nimmt man die oberfte Sandichicht ab und mafcht fie unter Baffer, um die thonigen und kalkigen Theile ju entfernen, welche durch das trube Baffer bineingekommen find; bann ift fie wieder brauchbar.

Vom Spiritus.

Der Spiritus ift nicht allein das Material für die Darstellung der besonderen Art von Essig, welche Spiritusessig genannt wird, er ist auch ein alkoholhaltiges Material, das mit Bortheil als Zussat bei der Bereitung der Essigmischungen zu anderen Arten von Essig angewandt werden kann und angewandt wird. Eine speciellere Betrachtung desselben erscheint deshalb völlig gerechtsertigt.

Der jest in den Sandel kommende Spiritus ift aus Getreide, aus Rartoffeln, aus Buderruben oder Rubenzudermelaffe gewonnen. Die verschiedene Abstammung deffelben giebt fich bekanntlich durch einen verschiedenen Geruch zu erkennen. Bei der Gahrung der zuderhaltigen Massen und Fluffigkeiten entstehen nämlich stets geringe Mengen fluchtiger, riechender Stoffe, sogenannter Gah-

rungsöle, verschieden im Geruch und Geschmack nach der Raturder gährenden Massen. Berden nun die ausgegohrenen Massen der Destillation unterworsen, um ein geistiges Destillat (Branntwein, Spiritus u. s. w.) daraus darzustellen, so geht das Gährungsöl in das Destillat ein und ertheilt diesem einen charafteristischen Geruch und Geschmack. Man redet von einem Aroma des Destillats, wenn Geruch und Geschmack angenehm sind, man spricht vom Fuselgehalt des Destillats, wenn Geruch und Geschmack widrig sind. Der von dem Gährungsöle abhängende Geruch und Geschmack der geistigen Flüssigkeiten bedingt sehr gewöhnlich den verschiedenen Werth derselben als Handelswaare, bei gleichem Alkoholgehalte, d. h. bei gleicher Stärke. Rum und Arac haben nur deshalb einen höheren Preis als Spiritus aus Kartosseln und Rübenmelasse, weil sie ein beliebtes Aroma enthalten, während in den letzteren ein widriges Fuselöl vorkommt.

Für manche Berwendungen des Spiritus ift eine Reinigung von dem Fuselole durchaus erforderlich, fo für die Berwendung in den Liqueurfabriten und den Beinhandlungen und besondere Anftalten, die fogenannten Spritfabrifen, beschäftigen fich mit diefer Reinigung. Der Effigfabritant bat völlig fufelfreien Spiritus nicht nothig, weil die Fuselole bei dem Effigbildungeproceffe gerfest werden und Berfetungsproducte liefern, die im Effige nicht ju bemerken find. Starker Spiritus, wie er jest im Sandel vortommt, enthält überdem fehr wenig Fufelol, und wenn man den Spiritus fehr hochgradig gieht, ift er fo arm an Rusel, daß man feine Abstammung nicht oder kaum zu erkennen vermag. Spiritus aus Rübenmelaffe, von 80 Procent Alkoholgehalt, riecht fo widerwärtig, daß er taum ju gebrauchen ift; macht man ihn aber 93 bis 94 Procent ftart, fo hat er fast den Geruch des reinen Altohole, fo ift teine Spur des widrigen Rufelole mehr mahrzunehmen. Das Fuselol bleibt dann nämlich bei der Destillation fast völlig gurud, weil es fich bei ber Temperatur, wobei ber ftarte Spiritus überbestillirt, außerst wenig verflüchtigt.

Der Altoholgehalt des Spiritus wird bekanntlich durch das Altoholometer*) ermittelt. Auf den bei uns gebräuchlichen Altoholometern find zwei Scalen vorhanden, die Scala von Richter und die Scala von Tralles. Rur die Scala von Tralles verdient Beachtung; fie ist eine rationelle Scala, die Grade dersiehen zeigen nämlich Bolumprocente Altohol an. Ein Spiritus von 80 Procent Tralles oder 80 Grad Tralles ist ein Spiritus, welcher in 100 Maaßen (Quart 2c.) 80 Maaße (Quart 2c.) Altohol enthält. Die Grade oder Procente nach Richter sind unrichtige Gewichtsprocente, man darf dieselben niemals einer Rechnung zu Grunde legen.

Das Alloholometer giebt nur bei einer bestimmten Temperatur den Alfoholgehalt genau an und diese Temperatur ift bekanntlich auf dem Instrumente bemerkt; sie ist gewöhnlich 12,50 R., selten 140 R. Da es nicht immer bequem ist, den mit dem Alkoholometer zu prüsenden Spiritus auf die erforderliche Temperatur zu bringen, so hat man Corrections-Tabellen für die abweichende Temperatur berechnet. Die folgenden Tabellen, von dem Herrn Backshofs-Commissair Franke in Braunschweig, mögen hier eine Stelle sinden.

⁴⁾ Siehe im Anhange.

Tabelle gur Bestimmung des mahren Alkoholgehalts nach Tralles. Für Temperaturen unter der Normaltemperatur von 12,50 R.

Abgelesene Gradstärfe nach Tralles.	Anzahl Reaumurs fcher Wärmegrabe, für welche 1 Als foholgrab zuges rechnet werben muß.	Abgelesene Gradstärfe nach Eralles.	Anzahl Meaumurscher Wärmegrabe, für welche 1 Alscholgrab zuges rechnet werden muß.
40	2,0		
41 42 43 44	2,1 2,1 2,1 2,1 2,1	71 72 73 74	2,6 2,6 2,6 2,7
45	2,2	75	2,7
46 47 .48 49 50	2,2 2,2 2,2 2,2 2,2 2,2	76 77 78 79 80	2,7 2,7 2,8 2,8 2,8
51 52 58 54 55	2,3 2,3 2,3 2,3 2,3 2,3	81 82 83 84 85	2,9 2,9 3,0 3,0 3,0
56 57 58 59 60	2,3 2,4 2,4 2,4 2,4 2,4	86 87 88 89 90	3,0 3,1 3,2 3,3 8,4
61 62 63 64 65	2,4 2,4 2,5 2,5 2,5 2,5	91 92 93 94 95	3,5 3,6 3,7 3,9 4,0
66 67 68 69	2,5 2,5 2,6 2,6 2,6	96 97	4,2 4, 5

Tabelle gur Bestimmung des wahren Alfoholgehalts nach Tralles. Für Temperaturen über der Rormaltemperatur von 12,50 R.

Abgelefene Grabftärfe nach Tralles.	Anzahl Reaumur= fcer Bärmegrade, für welche 1 Al= foholgrad abge= rechnet werden muß.	Abgelefene Grabstärfe nach Tralles.	Anzahl Reaumur- icher Barmegrabe, für welche 1 Al- foholgrab abge- rechnet werben muß.
40	2,0	Α.	
41 42 43 44 45	2,0 2,0 2,0 2,0 2,0 2,0	71 72 73 74 75	2,5 2,5 2,5 2,5 2,5 2,6
46 47 48 49 50	2,0 2,1 2,1 2,1 2,1 2,1	76 77 78 79 80	2,6 2,6 2,6 2,7 2,7
51 52 53 54 55	2,1 2,1 2,2 2,2 2,2 2,2	81 82 83 84 85	2,7 2,7 2,8 2,8 2,8
56 57 58 59 60	2,3 2,3 2,3 2,3 2,3 2,3	86 87 88 89 90	2,9 2,9 2,9 3,0 3,1
61 62 63 64 65	2,3 2,3 2,3 2,3 2,3 2,3	91 92 93 94 95	3,1 3,8 3,3 3,4 3,4
66 67 68 69 70	2,4 2,4 2,4 2,5 2,5	96 97 . 98 99 100	3,6 3,6 3,7 4,2 4,4

Der Gebrauch der Tabellen ist leicht verständlich. Angenommen, man habe den Alkoholgehalt eines Spiritus bei 8° R. zu 83 Proc. Tr. gefunden. Der Unterschied zwischen 8° R. und 12,5° R. ist 4,5° R.; bei Spiritus von 83 Proc. muß, wie die erste Tabelle zeigt, für je 3° R. 1° Tr. addirt werden, man hat also $\frac{4,5}{3} = 1,5°$ Tr. zu addiren, und es ist daher der richtige Alkoholgehalt 84,5 Proc. Tr. — Oder: Man habe den Alkoholzehalt im Sommer bei 20° R. zu 89 Proc. Tr. gefunden. Der Unterschied zwischen 20° R. und 12,5° R. beträgt 7,5° R.; bei Spiritus von 89 Proc. Tr. ist, wie die zweite Tabelle lehrt, auf 8° R: 1° Tr. abzurechnen; man hat also $\frac{7,5}{3} = 2,5°$ Tr. abzurechnen, und es ist daher der wirkliche Alkoholgehalt 86,5 Proc. Tr.

Auf dem Thermometer des Alkoholometers ift die Normaltemperatur in der Regel durch einen rothen Strich und mit O bezeichenet und es findet sich angegeben, daß man für jeden Grad über und unter O ein Broc. nach Richter abzurechnen oder-Fuzurechnen habe. Das so erhaltene Resultat ift nicht genau.

Bei dem Gebrauche des Alkoholometers läßt man das abgetrockenete und abgewischte Instrument ganz allmälig in den zu prüsfenden Spiritus einfinken, nicht rasch hineinsallen, damit nicht der aus der Flüssigkeit hervorstehende Theil der Scalenröhre (des Halses) benetzt werde, was das Instrument schwerer, also tiefer einfinsken machen wurde. Das Alkoholometer muß in dem Spiritus frei schweben, es darf nicht an der Wand des Chlinders, worin sich der Spiritus befindet, anhängen.

Bie oben gesagt, find die Grade nach Tralles richtige Bolumprocente; fie geben an, wie viel Maaße (Quart 2c.) Altohol in 100 Maaßen (Quart 2c.) Spiritus, Branntwein u. f.w. enthalten find. Um die Bolumprocente in Gewichtsprocente zu verwandeln, welche angeben, wie viel Pfund Altohol in 100 Pfunden des Spiritus, Branntweins u. f. w. enthalten find, ift die folgende Tabelle mitgetheilt. Dieselbe zeigt die specifischen Gewichte der Gemische aus Altohol und Baffer bei dem verschiedenen Bolumsprocents und Gewichtsprocent Gehalte.

Tabelle über das specifische Gewicht der Gemische aus Altohol und Wasser bei ihrem verschiedenen Bolumprocent- und Gewichtsprocent- Gehalte*).

halt in	die Proc	R., wenn ente find	Alfoholge= halt in	Specifisches Gewicht bei 12,5° R., wenn bie Brocente find					
Brocenten.	Bolum=	Gewichte=	Brocenten.	Bolum= Gewichte					
	procente.	procente.	process.	procente.	procente.				
1	0,9985	0,9981	25	0,9709	0,9652				
2	9970	9965	26	9698	9638				
3	9956	9947	27	9688	9623				
4	9942	9930	28	9677	9609				
5 .	9928	9913	29	9666	9593				
6	9915	9898	30	9655	9578				
7	9902	9884	31	9643	9560				
8 •	9890	9869	32	9631	9544				
9	9878	9855	33	9618	9528				
10	9866	9841	34	9605	9511				
11	9854	9828	35	9592	9490				
12	9843	9815	36	9579	9470				
13	9832	9802	37	9565	9452				
14	9821	9789	38	9550	9434				
15	9811	9778	39	9535	9416.				
16	9800	9766	40	9519	9396				
17	9790	9753	41	9503	9376				
18	9780	9741	42	9487	9356				
19	9770	9728	43	9470	9335				
20	9760	9716	44	9452	9314				
21	9750	9704	45	9435	9292				
22	9740	9691	46	9417	9270				
23	9729	9678	47	9399	9249				
24	9719	9665	48	9381	9228				

^{*)} Die specif. Gewichte der Bolumprocente find die von Brir nach Tralles berechneten (Baffer bei 12,5° R. = 1,000, Alfohol = 0,7946); die specif. Gewichte der Gewichtsprocente find von Fownes (Alfohol = 0,7938).

Alkoholge= halt in	Specifische bei 12,5° bie Proce	N., wenn ente find	Alfoholge: halt in	Specifisches Gewicht bei 12,5° R., wenn bie Brocente find			
Brocenten.	Bolum: procente.	Gewichts= procente.	Procenten.	Bolum: procente.	Gemichts: procente.		
49	0,9362	0,9206	75	0,8773	0,8603		
50	9343	9184	76	8747	8581		
ð1	9323	9160	77	8720	8557		
52'	9303	9135	78	8693	8533		
53	9283	9113	79	8665	8508		
54	9263	9090	80	8639	8483		
55	9242	9069	81	8611	8459		
56	9221	9047.	82	8583	8434		
57	9200	9025	83	8555	8408		
58	9178	9001	84	8526	8382		
59	9156	8979	85	8496	8357		
60	9134	8956	· 86	8466	8331		
61	9112	8932	87	8436	8305		
62	9090	8908	88	8405	8279		
63	9067	8886	89	8373	8254		
64	9044	8863	90	8339	8228		
65	9021	8840	91	8306	8199		
66	8997	8816	92	8272	8172		
67	8973	8793	93	8237	8145		
68	8949	8769	94	8201	8118		
69	8925	8745	95	8164	8089		
70	8900	8721	96	8125	8061		
71	8875	8696	97	8084	8031		
72	8850	8672	98	8041	8001		
73	8825	8649	99	7995	7969		
74	8799	8625	100	7946	7938		

Der Gebrauch der Tabelle für den angegebenen Zweck ift leicht verständlich. Angenommen, man habe mittelft des Alkoholometers die richtige Stärke eines Spiritus zu 82 Proc. Tr., also zu 82 Bolumprocenten gefunden, so sucht man diese Zahl in der ersten Columne der Tabelle. In der zweiten Columne steht, neben der Zahl 82, das specifische Gewicht des Spiritus von 82 Bolumprocent Stärke, die Zahl: 0,8583. Diese Zahl, oder die nächstemmende, sucht man nun in der dritten Columne auf, hier 0,8581, und man findet dazu in der ersten Columne die Zahl 76, welche

anzeigt, daß 82 Bolumprocente 76 Gewichtsprocenten entsprechen. Oder: ein Gemisch aus Spiritus und Wasser zeigt am Alkoholosmeter 5 Proc. Reben der Zahl 5 steht in der zweiten Columne die Zahl 0,9928. Zu der Zahl 0,9930, der nächstliegenden der dritten Columne gehört, in der ersten Columne die Zahl 4. Das Gemisch aus Spiritus und Wasser enthält also 4 Gewichtsprocente Alkohol, d. h. 100 Pfund davon enthalten 4 Pfund Alkohol.

Auch durch Rechnung können die Gewichtsprocente aus den Bolumprocenten gefunden werden. Man multiplicirt die Bolumprocente (Grade nach Tralles) mit dem specifischen Gewichte des wassersein Alfohols, 0,794, und dividirt das Product mit dem specifischen Gewichte, welches den Bolumprocenten entspricht. 3. B. 82 Bolumprocente wie viel Gewichtsprocente? Man hat $\frac{82.0,794}{0.8583}$

= 75,8; also 75,85 Gewichtsprocente. Die Tabelle hatte 76 ergeben, also fast genau dieselbe Zahl.

Auf entsprechende Beise lassen sich natürlich die Bolumproscente aus den Gewichtsprocenten berechnen. Man multiplicirt die Gewichtsprocente mit dem ihnen zugehörenden specifischen Geswichte und dividirt das Product durch das specifische Gewicht des wasserstein Altohols, 0,794. 3. B. 76 Gewichtsprocente wie viel Bolumprocente? Man hat $\frac{76.0,8581}{0.794} = 82,1$; also 82 Bolums

procente. Für die niederen Procente sind die Resultate der Berechnung, etwas vereinsacht ausgedrückt, in der folgenden Tabelle
mitgetheilt, wobei nochmals gesagt werden mag, daß Bolumprocente gleich sind Graden nach Tralles.

Bolum= procente.	Gewichts: procente.	Gewichts: procente.	Bolum= procente		
1	0,80	1	1,25		
2	1,60	. 2	2,50		
3	2,40	3	3,75		
4	3,20	4	5,00		
5	4,00	5	6,25		
6	4,80	6	7,50		
7	5,60	7	8,70		
8	6,40	8	9,56		
9	7,24	9	11,20		
10	8,03	10	12,40		
11	8,88				
12	9,70				

Ein Gemisch aus Spiritus und Waffer, welches 6 Proc. Tr. zeigt, enthält also 4,8 Gewichtsprocente Altohol. Will man zu Spiritusessig eine Mischung aus. Spiritus und Waffer haben, welche 6 Gewichtsprocente Altohol enthält, so muß die Mischung $7^{1/2}$ Proc. Tr. zeigen.

Die Berdunnung des Spiritus mit Baffer bis zu der Stärke, welche für die Effigmischung erforderlich ift, kann nach dem Resultate der sogenannten Bermischungs-Rechnung ausgeführt werden. Der Fehler, welcher dabei begangen wird, indem die stattsindende Berdichtung unberücksichtigt bleibt, ift für so verdunnte Mischungen, wie die fraglichen, ohne Belang.

Es find z. B. 400 Quart Mischung von 5 Broc. Tr. aus Spiritus von 80 Broc. darzustellen, wie viel Spiritus und Wasser muß genommen werden? 400 Quart Mischung von 5 Broc. sind 2000 Quartprocent; 2000 dividirt durch 80 giebt 25. Es sind also 25 Quart Spiritus zu nehmen, bleiben für Wasser 375 Quart. 375 Quart Wasser und 25 Quart des Spiritus geben

zwar nicht völlig 400 Quart Mischung, aber die durch die Zusamsmenziehung erfolgende Berminderung des Bolumens kann unberückspichtigt bleiben. Man kann auch sagen, 25 Quart des Spiristus muffen mit Wasser bis zu 400 Quart verdünnt werden. — Allgemein erfährt man die Anzahl der Quart (Bolumina) Mischung, welche aus 1 Quart (Bolumen) Spiritus zu erhalten ist, wenn man die Grade des Spiritus durch die Grade der Mischung divisdirt. In unserem Falle hat man $\frac{80}{5} = 16$; es können also aus

1 Quart 80procentigem Spiritus 16 Quart 5procentige Mischung dargestellt werden, aus 10 Quart: 160 Quart; aus 100 Quart: 1600 Quart u. s. w. Wäre der Spiritus 94 Proc. Tr. stark, so würde 1 Quart desselben 18,8 Quart Mischung von 5 Proc. Tr. geben, 10 Quart: 188 Quart Mischung u. s. w.

Durch ein gewöhnliches Alkoholometer läßt fich der Alkoholgehalt einer fo schwachen alkoholhaltigen Mischung aus Spiritus und Baffer, wie sie für die Effigmischung dargestellt wird, mit Genauigsteit nicht ermitteln. Die niederen Grade sind nämlich auf den gewöhnlichen Alkoholometern so klein, daß man nicht mehr mit Genauigkeit bis auf einen Grad ablesen kann. Man muß sich für diese schwachen geistigen Flüssigkeiten ein besonderes Alkoholometer, mit sehr dunnem Halse, anfertigen lassen, das nur bis zu 10 oder 12 Broc. zu gehen braucht.

Rauf und Berkauf des Spiritus geschieht in Breußen nach preußischen Quartprocenten. Man versteht unter Quartprocenten das Product aus der Multiplication der Quarte mit den Graden nach Tralles (Bolumprocenten). 100 Quart Spiritus à 80 Proc. Tr. sind 8000 Quartprocente; 1 Breußischer Oxhoft Spiritus (180 Quart) von 80 Proc. Tr. ist gleich 14400 Quartprocenten; ein Oxhoft Spiritus von 94 Proc. ist gleich 16920 Quartprocenten. Es mag bemerkt werden, daß 50 Quartprocente fast genau gleich sind 1 Pfund Alkohol, daß nämlich 1 Quart Branntwein von 50 Proc. Tr. sast genau 1 Preuß. Pfund Alkohol enthält.

In Magdeburg wird der Breis für 14400 Broc. angegeben, in Berlin für 10800 Broc., in Breslau für 4800 Broc., in Roznigsberg und Bosen für 9600 Broc. In Stettin giebt man an, wie viel Quartprocente 1 Sgr. tosten. Liefert man 3. B. in Stettin für 1 Sgr. 15 Quartprocente, so kosten in Berlin 10800 Broc. 24 Thaler, in Magdeburg 14400 Broc. 32 Thaler.

In anderen Ländern hat man diese Rechnungsweise nachgesahmt. In Braunschweig versteht man z. B. unter Quartierprosenten das Broduct aus der Multiplication der Zahl der Quartiere mit den Graden nach Tralles. Das Braunschweiger Oxhoft saft 240 Quartier, ein Braunschweiger Oxhoft Spiritus von 80 Broc. ift also gleich 19200 Quartierprocenten.

Die folgenden Bergleichungs : Tafeln, entworfen von dem herrn Bachofs : Commiffair Franke, find für den handel mit Spiritus von großer Bequemlichteit.

Tabelle zur Bergleichung der Stettiner Spirituspreise mit dem Berliner Preise à 10800 Quartprocent, sowie mit dem Magdeburger Preise à 14400 Quartprocent.

Benn in Stettin folgende Brocente 1 Sgr. fosten	So foi in Ber 1080 Proces	erlin in Mags beburg 14400			Wenn in Stettin folgende Procente 1 Sgr. fosten	So fosten in Berkin 10800 Procente P Gr. A			So fosten in Mag- beburg 14400 Procente # Gr. &			
6 1/4 1/2 3/4 7	60 — 57 18 55 11 53 10 51 12	- 6 - 10	80 76 73 71 68	24 25 3	5	13 1/4 1/4 1/8 8/4 14	27 27 26 26 25	20 5 20 5 21	9 1 - 5 5	36 36 35 34 34	27 6 16 27	8 10 8 3 7 6
1/ ₄ 1/ ₂ 2/ ₄ 8 1/ ₄ 1/ ₂ 3/ ₄ 3/ ₄ 4/ ₂ 3/ ₄	49 19 48 — 46 13 45 — 48 10 42 10	8 -7 - 1 7	66 64 61 60 58 56	6 28 5 14	2 - - - 6 1	1/4 1/2 3/4 15 1/4 1/4 1/2 8/4	25 24 24 24 24 23	7 24 12 — 18 6	11 10 2 - 2 9	33 32 32 31 30	20 3 16 — 14 29	3 -
3/4 9 1/4 1/2 3/4	41 4 40 — 38 27 37 26 36 27	3 -7 10 8	54 53 51 50 49	25 10 26 15 6	9 9 9 11	16 1/4 1/2 8/4	22 22 22 21 21	25 15 4 24 14	* 9 -7 7 9	30 29 29 28	14 16 2 19	3 - 2 9 8
10 1/4 1/4 1/2 8/4	36 — 35 3 34 8 33 14	8 7 8	48 46 45 44	24 21 19	11 5 6	17 1/4 1/4 1/8 8/4	21 20 20 20	5 26 17 8	4 1 2 5	28 27 27 27	7 24 12 1	1 9 10 3
11 1/4 1/4 1/2 8/4	32 21 32 — 31 9 30 19 30 —	10 2 2	43 42 41 40 40	19 20 22 25	$\frac{1}{2}$	18 1/4 1/2 3/4 19	20 19 19 19	21 13 6 28	9 9 -	26 26 25 25 25	20 9 28 18	
12 1/4 1/2 5/4	30 — 29 11 28 24 28 7	8 - 1	39 38 37	5 12 19	6 - 5	17 1/4 1/2 3/4	18 18 18	21 13 6	10 10	24 24 24 24	28 18 9	1 6 1

Wenn in Stettin folgende Procente 1 Sgr. fosten	So fosten in Berlin 10800 Procente *# <i>Hyr</i> : &			So fosten in Mag= beburg 14400 Brocente P Hr. S		g= g d ite	Wenn in Stetfin folgende Procente 1 Sgr. foften	in 1 Pr	fof Ber 0800 veen <i>Fgr</i> :	lin) :te	in	Moebur 1440 rocer <i>Fgr</i> :	ig= ig 0 ite
20 1/4 1/ 1/ 2 3/4	18 17 17 17	23 16 10	- 4 10 6	24 23 23 23		_ 1 5 _	25 1/4 1/2 1/2 8/4	14 14 14 13	12 7 3 29	9 6 5	19 19 18 18	6 24 19	 4 8 3
21 1/ 4 1/ 2/ 3/ 4	17 16 16 16	4 28 22 16	3 3 4 7	22 22 22 22 22	25 17 9 2	9 8 9	26 1/ 1/4 1/2 3/	13 13 13 13	25 21 17 13	5 7 9	18 18 18 17	13 3 3 28	10 7 5 4
22 1/4 1/ 3/4	16 16 16 15	10 5 - 24	11 5 - 9	21 21 21 21	24 17 10 3	7 2 —	27 1/ 1/ 1/2 3/4	13 13 13 12	10 6 2 29	5 4 9 2	17 17 17 17	23 18 13 3	4 5 8 11
23 1/4 1/ 1/8 3/4	15 15 15 15	19 14 9 4	7 6 6 9	20 20 20 20	26 19 12 6	1 4 9 4	28 1/4 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1.	12 12 12 12	25 22 18 15	9 4 11 8	17 16 16 16	4 29 25 20	3 9 3 10
24 1/4 1/2 8/4	15 14 14 14	25 20 16	- 4 10 4	20 19 19 19	23 17 11	- 10 9 10	29 1/4 1/2 8/4	12 12 12 12	12 9 6 3	6 3 —	16 16 16 16	16 12 8 4	6 4 2 —

Bill man den Breslauer Breis, pro Eimer 4800 Broc., wifsen, so braucht man nur von dem Magdeburger Breis den dritzten Theil zu nehmen; der Bosener und Königsberger Breis & 9600 Broc. beträgt zwei Drittheile des Magdeburger Breises.

Tabelle zur Bergleichung der Stettiner Spirituspreise mit dem Breise des Sachsischen Oxhosts von 210 Dresdner Kannen, sowie mit dem Preise des Braunschweiger Oxhosts von 240 Braunschweiger Quartier Spiritus zu 80 Procent.

Benn in Stettin folgende Brocente 1 Sgr. fosten	So fosten So foster in Dres- in Braun schn schweig 16800 19200 Sachs. Br. Br. Processor Rgr. S F M &		in= g	Benn in Stettin folgende Procente 1 Sgr. foften	So fosten in Dress ben 16800 Sachs. Pr. P Ngr. &			So fosten in Braun: schweig 19200 Br. Proc. P M &					
6 1/4 1/2 3/4 7 1/4 1/9	76 73 70 67 65 63 60	6 5 10 22 10 2 29	6 7 6 - 4 3	87 83 80 77 74 72 69	6 18 13 13 19 5	6 9 6 10 4 5 8	13 1/4 1/4 1/2 8/4 14 1/4 1/2	35 34 33 33 32 32 31	5 15 26 7 20 2 16	4 5 3 8 - 8 2	40 39 38 38 37 36 36	6 12 18 1 9 17 8	8 6 11 11 8 10
3/4 8 1/4 1/2 3/4 9	59 57 55 53 52 50	5 13 24 8	3 - 1 - 4	67 65 63 61 59 58	13 10 11 14 20	6 11 4 6 3	1/ ₂ 3/ ₄ 15 1/ ₄ 1/ ₄ 1/ ₂ 3/ ₄ 16	31 30 29 29 29 29	14 29 15 1	7 7 7 1 —	35 34 34 33 33	12 21 8 18 6	10 1 9 10 6
1/4 1/2 8/4 10	49 48 46 45 44	13 4 27 22 18	2 2 2 5	56 55 53 52 51	14 2 16 8 2	7 10 11 9 2	1/4 1/2 8/4 17	28 27 27 26 26	4 21 9 27 15	3 5 1	32 31 31 30 30	5 17 6 19 8	5 8 3 8 6
1/2 3/4 11 1/4 1/2 3/4	43 42 41 40 39	16 16 17 19 23	6 3 6 -	49 48 47 46 45	20 17 14 13 12	10 6 1 10	1/2 8/4 18 1/4	26 25 25 25 24	4 22 12 1 21	9 2 8 6 7	29 29 29 28 28	22 12 2 16 7	2 - 2 7 4 3
3/4 12 1/4 1/2 3/4	38 38 37 36 35	27 3 10 17 26	6 3 - 6 1	44 43 42 41 41	13 15 17 21 1	6 3 10 . 5	8/4 19 1/4 1/2 8/4	24 24 23 23 23	11 2 22 13 4	1 7 6 7	27 27 27 26 26	22 13 4 20 12	6 10 6 3

Wenn in Stettin folgenbe Procente 1 Sgr. fosten	in 1 Sä	• • • •		in Dres= in Braun ben schweig 16800 19200 Sächs. Pr. Bros			un= g 0	Wenn in Stettin folgenbe Procente 1 Sgr. fosten	in Så	fof Dro ben 1680 chs.	:6: O Pr.	in fd 1	Pra Bra hwei 920 Pra 980	un= g 0 coc.
20 1/4 1/4 3/4 21 1/4 1/2 3/4 22 1/4 1/4 28 1/4 24 1/4 24	22 22 22 22 21 21 21 20 20 20 20 19 19 19 19 19	26 17 9 1 23 15 8 - 23 16 9 3 26 20 13 7		26 25 25 25 24 24 24 24 23 23 23 22 22 22 22 22 22 21 21	4 20 13 5 22 15 8 1 19 12 6 — 18 12 6 1 19 14	4 7 7 8 6 5 6 10 3 10 6 6 9 2 8 3	25 1/4 1/4 1/4 26 1/4 1/2 3/4 27 1/4 28 1/4 1/2 3/4 29 1/1	18 18 17 17 17 17 17 16 16 16 16 16 15 15 15	8 3 28 22 17 12 7 2 28 23 18 14 10 5 1 27 23 19	8 4 7 7 7 9 1 5 9 4 7 4 2 1 1	20 20 20 20 20 19 19 19 19 19 18 18 18 18 18	22 17 12 8 3 22 18 13 9 5 - 20 16 12 8 5	8 9 10 1 4 9 3 10 6 2 2 10 10 11 1 4 8	
7/4 1/2 3/4	18 18 18	20 14	3	21 21 21	8 3	11 10	1/4 1/ /2 /2 3/4	15 15 15	15 15 11	1 1 2	17 17 17	18 14	8 1 5	

Bon ben gegohrenen Fluffigfeiten (Bergahrung, Alfoholgehalt).

Es soll hier nicht die Bereitung der gegohrenen Flüssteiten für einzelne Arten von Essig im Speciellen gelehrt werden — im Allgemeinen war davon schon oben (S. 20) die Rede —, es wird dies erst später, bei den betressenden Arten von Essig geschehen, weil es zweckmäßig erscheint, das Praktische der Darstellung der Essignischungen nicht weit zu entsernen von deren Umwandlung in Essig. Was hier besprochen werden soll, betrifft vorzüglich die Ermittelung des Alkoholgehalts dieser Flüssigkeiten.

So genau sich in den alkoholhaltigen Destillaten aus gegohrenen Flüssteiten, also im Spiritus und Branntwein (S. 34), die Größe des Alkoholgehalts durch das Alkoholometer ermitteln läßt, so wenig kann das Alkoholometer dienen, den Gehalt an Alkohol in den gegohrenen Flüssteiten selbst zu ermitteln. In den Letzteren sinden sich bekanntlich neben Alkohol noch Stoffe, welche das specifische Gewicht erhöhen, nämlich alle die Stoffe, welche dei der Destillation in dem Rücktande bleiben. Meistens haben deshalb die gegohrenen Flüssteiten, ungeachtet ihres Gehalts an Alkohol, ein größeres specif. Gewicht als Wasser. Es giebt nun aber doch Bege, welche zu dem Betrage des Alkoholgehalts der gegohrenen Flüssigkeiten sühren und wir wollen sie aussuchen.

Boraus und wie gegohrene Flüssigieiten entstehen, ift, wie gesagt, im Allgemeinen schon oben (S. 20) erläutert worden. Jede gegohrene Flüssigieit entsteht aus einer suckerhaltigen Flüssigieit durch den Sährungsproces. Der Zuder zerfällt bei der Gährung in Alkohol und Rohlensaure und es liefert jedes Pfund Zuder ein halbes Pfund Alkohol in die gegohrene Flüssigieit (S. 23). Ift daher der Zudergehalt der zuderhaltigen Flüssigikeit vor der Gährung bekannt, und wird bei der Gährung aller Zuder in angegebener

Beise zerlegt, so muß der Alkoholgehalt der gegohrenen Flussigseit, in Procenten ausgedrückt, halb so groß sein, als der Zuckergehalt der zuckerhaltigen Flussigkeit. Enthält 3. B. die zuckerhaltige Flussigkeit 12 Procent Zucker, so muß die gegohrene Flussigkeit 6 Procent Alkohol enthalten.

Es läßt fich inden bieraus, nämlich daraus, daß wir die Menge des Alkohols tennen, welche aus einer gewiffen Menge Buder entfteht, für unfern 3med tein Rugen gieben. Man tann allerdings in reinen Buderlösungen ben Budergehalt mittelft bes Sacharometere (fiche Unhang) eben fo genau ermitteln, wie den Alkoholgehalt des Spiritus und Branntweins durch das Altoholometer, aber die juderholtigen Aluffigkeiten, welche jur Bereitung von Effigmischungen in Gabrung gebracht werden, find fast niemals reine Buderlofungen, fondern enthalten neben Buder noch andere Stoffe, welche aus den Materialien berftammen, aus denen diefe auckerhaltigen Fluffigkeiten bereitet werden. Es läßt fich alfo durch das Saccharometer ihr wirklicher Buckergehalt nicht erfahren. Bare aber auch ihr Budergehalt genau befannt, man murbe aus bemfelben doch keinen ficheren Schluß machen durfen auf den Alkoholgehalt der aus ihnen entstandenen gegohrenen Flusfigkeiten, weil man niemals mit Sicherheit weiß, ob auch wirklich aller Bucker durch die Gahrung gerlegt worden ift.

Bruft man indeß eine solche zuderhaltige Flussigeit vor der Gahrung mit dem Sacharometer und nach der Gahrung wiederum damit, so läßt die Größe der Differenz der Angaben des Sacharometers doch erkennen, ob der Jucker mehr oder weniger vollständig zersetzt worden ist. Denn wenn z. B. eine Flussigeit vor der Gahrung 12 Procent am Sacharometer zeigt, und nach der Gährung, das eine Mal 1 Procent, das andere Mal 3 Procent, so geht daraus deutlich hervor, daß im ersteren Falle mehr Jucker bei der Gährung zersetzt wurde, also mehr Altohol entstanden ift, als im zweiten Falle.

Es leuchtet aber ein, daß die fragliche Differeng ber fpecififchen

Bewichte, in Sacharometergraden ausgedruckt, nicht die Menge bes bei ber Gahrung gerfetten Budere angiebt, daß j. B. die Fluffig. feit, welche vor der Gahrung 12 Procent, nach der Gahrung 1 Brocent am Sacharometer zeigt, nicht 11 Brocent Buder bei ber Die Berminderung des specifischen Be-Gabruna verloren bat. wichts (ber Sacharometer-Anzeige) wird ja nicht allein burch bas Berichwinden des Buckers bedingt, fie wird auch baburch bedingt, daß Altohol in die Fluffigkeit tommt, beffen specifisches Gewicht geringer ift ale das des Baffere. Man nennt beshalb die Berminberung bes specifischen Gewichtes, welche eine zuckerhaltige Bluffigfeit durch die Gahrung erleidet, ihre fcheinbare Attenuation und fagt, eine Aluffigkeit ift ftark oder weniger ftark vergobren, je nachdem die fragliche Berminderung bes fpecififchen Bewichtes größer oder fleiner ift. In dem oben angegebenen Kalle ift bie zuderhaltige Fluffigkeit, welche durch die Gahrung, das eine Mal von 12 Broc. auf 1 Broc., das andere Mal von 12 Broc. auf 3 Broc. tam, im ersteren Kalle ftarter vergobren ale im zweiten Falle; man fagt, die Bergabrung ober icheinbare Attenuation ift im ersteren Falle 11/12 ober 91,7 Proc., im zweiten Falle 9/12 ober 75 Broc., d. h. von 100 Theilen Bucker find im erften Falle fcheinbar 91,7 Theile, im letteren Falle icheinbar 75 Theile gerfett.

Rocht man eine gewogene Menge der vergohrenen Flüsstgleit, etwa ein halbes Pfund oder ein Pfund, bis auf die Halfte ein, so verstüchtigt man allen vorhandenen Alkohol; verdünnt man dann den Rückstand mit Wasser bis zu dem ursprünglichen Gewichte (also bis zu resp. 1/2 oder 1 Pfund), so hat man nun eine alkoholsreie Flüssigleit, worin, nach dem Erkalten bis auf die Temperatur, für welche das Saccharometer construirt ist, durch das Saccharometer, die Menge des bei der Gährung unzersett gebliebenen Zuckers und der übrigen vorhandenen Stoffe, in Saccharometergraden ausgedrückt, ermittelt werden kann. Zieht man die so beobachteten Grade von den Graden ab, welche das Saccharometer in

der unvergohrenen Fluffigkeit zeigte, so erfährt man die wirkliche Attenuation.

Angenommen, eine zuckerhaltige Flüssigkeit, z. B. eine Bierswürze oder Malzwürze, habe vor der Gährung, nach Jusat der Hese, 12 Proc. am Sacharometer gezeigt, nach beendeter Gährung und nachdem die vergohrene Flüssigteit, wie angegeben, gekocht und mit Wasser vermischt worden, 2,4 Proc., so beträgt die wirkliche Attenuation 9,6 Sacharometergrade, also $\frac{9,6}{12}$, das ist 80 Proc.

Die wirkliche Attenuation kommt nun zwar nicht ausschließlich auf Rechnung des bei der Gährung zersetten, also verschwundenen Zuckers; sie kommt bei zuckerhaltigen Flüssteiten, worin sich während der Gährung hese bilden kann, zum Theil auch auf Rechnung der ausgeschiedenen hese, aber für unseren Zweck kann sie recht wohl als ausschließlich von dem verschwundenen Zucker herrührend betrachtet werden. Da in unserem Falle die wirkliche Attenuation 9,6 Saccharometergrade betrug — die Flüssigskeit zeigte vor der Gährung am Saccharometer 12 Broc., nach der Gährung und nachdem sie gekocht war, 2,4 Broc., — so kann man sagen, es sind bei der Gährung 9,6 Broc. Zucker zerlegt worden. Da nun, wie wir wissen, 1 Broc. Zucker gleich ist $\frac{1}{2}$ Broc. Alskohol, so wirb der Alkoholgehalt der gegohrenen Flüssigkeit $\frac{9,6}{2}$ — 4,8 Broc. sein.

Balling hat Factoren berechnet, mit denen die wirkliche Attenuation, in Saccharometergraden ausgedrückt, multiplicirt werden muß, um genauer den Alkoholgehalt der gegohrenen Flüssigkeit zu erfahren; es sind dies die Alkoholfactoren für die wirkliche Attenuation. Sie sind verschieden nach der Art des Zuckers welche in der zuckerhaltigen Flüssigkeit enthalten war und nach dem Brocentgehalte. Die folgende Tabelle zeigt dies:

Urfprünglicher Gehalt	Alfoholfactoren für die wirkliche Attenuation							
ber Flüssigseit in Saccharometer: Brocenten.	Für Löfungen von fryft. Buder.	Für Biermurgen.						
6	0,5265	0,4993						
7	0,5292	0,5020						
8	0,5319	0,5047						
9	0,5846	0,5074						
10	0,5878	0,5102						
11	0,5401	0,5130						
12	0,5429	0,5158						
13	0,5457	0,5187						
14	0,5486	0,5215						
15	0,5515	0,5245						
16	0,5545	0,5274						

In dem angegebenen Beispiele betrug die wirkliche Attenuation einer Bierwürze von 12 Broc. 9,6 Sacharometer Procente. Der zu 12 Broc. gehörende Alkoholfactor ift 0,5158, multiplicirt man damit 96, so erhält man 4,95 als den Brocentgehalt der gegohrenen Bürze an Alkohol. Er wurde durch einfache Halbirung der Attenuation, in Sacharometer Procenten ausgedrückt, zu 4,8 gefunden; die Differenz ist für unseren Zweck ohne allen Belang.

Es ift so also der Weg gefunden, wie der Alfoholgehalt einer gegohrenen Fluffigkeit zu ermitteln. Man pruft die zuderhaltige Fluffigkeit vor der Gährung, nachdem die Sefe zugesett ift und nachdem fie filtrirt worden ift, mit einem genauen Sacharometer und notirt die Angabe. Nach beendeter Gährung kocht man eine gewogene Menge der filtrirten, gegohrenen Fluffigkeit auf ungefähr die Hälfte ein, vermischt den Rucktand mit Wasser bis zum angewandten Gewichte und pruft die so entstandene alkoholfreie Fluffigkeit, nach gehörigem Erkalten, wieder mit dem Sacharometer. Die

Differenz, in Sacharometergraden ausgedrückt, ergiebt die wirkliche Attenuation, diese halbirt den Alkoholgehalt der gegohrenen Flüsfigkeit.

Balling hat aber auch Altoholfactoren für die scheinsbare Attenuation berechnet, so daß das Rochen der Fluffigkeit nach beendeter Gahrung unterbleiben kann. Die scheinbare Attenuation, in Saccharometergraden ausgebrudt, ergiebt dann, multiplicirt mit dem betreffenden Factor, den Altoholgehalt der gegohrenen Fluffigkeit. Die folgende Tabelle zeigt diese Altoholfactoren.

Ursprünglicher Gehalt ber Flüssigkeit in Saccharometer= Brocenten.	Alfoholfactoren für bie scheinbare Attenuatio		
	Für Löfungen von . fryft. Zuder.	Für Biermürzen.	
6	0,4312	0,4073	
7	0,4330	0,4091	
8	0,4348	0,4110	
9	0,4267	0,4129	
10	0,4376	0,4141	
11	0,4405	0,4167	
12	0,4424	0,4187	
13	0,4444	0,4206	
14	0,4464	0,4226	
15	0,4484	0,4246	
16	0,4504	0,4267	

Ift 3. B. die scheinbare Attenuation einer 12procentigen Bierswürze, das eine Mal 11 Grad, das zweite Mal 9 Grad (siehe oben), so beträgt der Alfoholgehalt der gegohrenen Bürze im ersten Falle 11 × 0,4187 = 4,6 Procent, im zweiten Falle 9 × 0,4187 = 3,76 Procent.

Bur Ermittelung des Altoholgehalts einer gegohrenen Flüffigteit auf angegebene Beise muß man, wie ersichtlich, stets die Concentration der zuckerhaltigen Flüssigkeit kennen, aus der die gegohrene entstanden ist. Dies ist natürlich immer der Fall, wenn man
die gegohrenen Flüssigkeiten in den Essigfabriken selbst darstellt,
wenn man z. B. Malzwein für die Essigfabrikation bereitet.

Es läßt fich nun aber auch der Alkoholgehalt einer gegohrenen Bluffigkeit finden, wenn die Concentration der zuckerhaltigen Fluffigkeit, aus der fie entstanden, nicht bekannt ift. Ermittelt man nämlich das specif. Gewicht der Fluffigkeit in ungekochtem und gekochtem Bustande (siehe oben), so ergiebt sich eine Differenz, die um so größer ist, je größer der Alkoholgehalt der Fluffigkeit war, und aus welcher sich ein Schluß ziehen läßt auf die Größe des Alkoholzgehalts. Wan kann annehmen, daß das specif. Gewicht der ungekochten, also alkoholhaltigen Fluffigkeit, um denselben Betrag geringer ist, als das specif. Gewicht der gekochten, also alkoholfreien Flufsigkeit, um welchen das specif. Gewicht eines Gemisches aus Alkohol und Wasser, von gleichem Alkoholgehalte mit der gegohrenen Flussigkeit, geringer ist, als das specif. Gewicht des Wassers.

Man operirt auf solgende Beise. Man ermittelt das specif. Gewicht der gegohrenen und wenn nöthig filtrirten Flüssigkeit mit größter Genauigkeit bei 14°R. durch Bägung in einem sogenannten Tausendgranstäschen, nachdem man, wenn die Flüssigkeit Kohlensaure enthält, diese durch Schütteln und gelindes Erwärmen möglichst entfernt hat; hierauf kocht man die Flüssigkeit ein, wie oben angegeben, bis zur Berslüchtigung des Alkohols, verdunnt den Rückstand mit Basser, genau bis zum angewandten Sewichtessiltrirt, wenn nöthig, in einem bedeckten Trichter, um Berdunstung zu verhüten und ermittelt das specif. Gewicht dieser Flüssigkeit ebensalls genau bei 14°R. Man zieht nun das erstere specif. Gewicht von diesem letzteren ab; die Differenz zieht man von 1,0000 ab und ersährt so das specif. Gewicht eines Gemisches aus

Altohol und Baffer von gleichem Altoholgehalte mit der gegohrenen Fluffigkeit. Man findet den Altoholgehalt durch die S. 40 mitgetheilte Tabelle.

Angenommen, eine vergohrene Fluffigteit habe bas fpecif. Bewicht 1,0016, nach dem Rochen u. f. w. das specif. Gewicht 1,0088, fo beträgt die Differeng 0,0072. Diefe Babl abgezogen von 1,0000 giebt 0,9928. Aus der fraglichen Tabelle ergiebt fich, daß ein Gemisch von Altohol und Baffer, deffen specif. Gewicht 0,9928 ift, 4 Gewichtsprocente ober 5 Bolumprocente Alfohol enthält; fo groß ift auch der Altoholgehalt der untersuchten gegohrenen Fluffigfeit. Das Berfahren ift nicht absolut genau, weil Die Boraussetungen, auf die es gegründet ift, nicht absolut richtig find, aber für unferen 3med ift es völlig genau genug. Balling bat es vervolltommnet; ich tann in Betreff Diefes volltommen facdarometrifden Brufungeverfahrens auf mein Lehrbuch ber land. wirthichaftlichen Gewerbe und Balling's Bahrungechemie berweisen, da in den Effigfabriten nur felten davon Bebrauch gemacht werden dürfte.

Prüfung bes Effigs auf ben Gehalt an Saure (Acetometrie).

Schon mehrmals ist darauf aufmerksam gemacht worden, daß der Werth eines Essigs von seinem größeren oder geringeren Gehalte an Essigsaure allein nicht abhängig sei; daß z. B. der ächte Weinessig, für Zwecke des Haushalts, dem reineren Spiritusessige, bei gleichem Säuregehalte, vorgezogen werde, weil er einen angenehmeren Geruch und Geschmack bestige. Bei ein und derselben Art von Essig und bei sonst tadelloser Beschaffenheit dieses Essigs giebt aber allerdings die Stärke, der Säuregehalt, den Maaßstab für dessen Werth ab. Ein genaues und leicht auszusührendes Berfahren zur Ermittelung des Säuregehaltes im Essige ist deshalb von großer Wichtigkeit; denn wenn auch der geübte Geschmack vergleichungsweise die Stärke eines Essigs zu beurtheilen vermag, so ist der Geschmack doch immer ein sehr trügerisches Mittel zur Beurtheilung.

Bare der Essig ein reines Gemisch aus Effigsaure und Basser, so würde sich aus dem specifischen Gewichte desselben und der Seite 10 mitgetheilten Tabelle der Gehalt an Essigsaure erzgeben und es würde ein empfindliches und genaues Brocents Aräometer, für verdünnte Essigsaure construirt, eben so zur Ermittelung des Säuregehaltes des Essigs benußt werden, wie ein Brocent-Aräometer (Altoholometer) zur Ermittelung des Altohologehaltes im Spiritus und Branntwein allgemein benußt wird.

Der Effig ift nun aber, wie wir wiffen, kein reines Gemisch aus Effigsaure und Baffer; er enthält neben der Effigsaure noch Substanzen, welche fein specifisches Gewicht erhöhen, in sehr wech selnder Menge, und in dem, aus gegohrenen Fluffigkeiten unmittelbar bereiteten Essige kann verhältnismäßig viel davon vorkommen. Ein starker Essig, worin sich wenig von diesen Substanzen sindet, und ein schwacher Essig, der mehr davon enthält, konnen

ein ganz gleiches specifisches Gewicht besten, werden also am Aräometer gleiche Grade zeigen. Rommt z. B. in einem Essige von 3 Procent Sauregehalt auch nur 1 Procent Zucker, Gummi und extractive Substanzen vor, so ist sein specifisches Gewicht eben so groß, wie das eines Sprocentigen Essigs, der frei von diesen Substanzen ift. Das specifische Gewicht, ein Aräometer, konnen also nicht zur Ermittelung des Säuregehaltes im Essige dienen.

Man bestimmt meistens die Starte des Effigs aus seiner Sattigungscapacitat, welche zu jener in geradem Berhaltniffe fieht.

Die Sauren und eine andere Claffe von Körpern, Basen genannt, find dadurch charakterifirt, daß sie sich mit einander zu Salzen verbinden. Dabei vernichten sie wechselseitig die Eigenschaften, welche sie als Sauren und Basen auszeichnen, mehr oder weniger, oft vollständig, sie neutralisiren sich, oder sättigen sich, wie man sagt.

Die starteren Sauren besigen, wenn sie löslich find, den Geschmack, welchen man den sauren Geschmack nennt. Giebt man zu einer solchen Saure nach und nach von einer der starteren Basen, so verliert sich der saure Geschmack der Saure mehr und mehr, und er verschwindet endlich ganz; die Saure ift dann neutralistet.

Die löslichen Sauren, so die Essigure, haben die Eigenschaft, die blaue Farbe des Lackmus in Roth umzuwandeln. Giebt man zu einer durch Lackmus roth gefärbten Saure nach und nach von einer der stärkeren Basen hinzu, so kommt endlich ein Bunkt, wo die rothe Farbe eben wieder in Blau übergeht. Es ist dies wiederum der Bunkt, wo die Saure neutralisit ift. Die Menge der Base, welche zu dieser Farbenveränderung erfordert wird, ist natürlich von der Menge der vorhandenen Saure abhängig, und da nun eine bestimmte Menge einer Saure stets durch eine bestimmte und genau gekannte Menge einer Base neutralisit wird, so leuchtet ein, daß man aus der Menge der zur Neutralisation erforderlichen Base die Menge der vorhandenen Saure ersehen

tann. Bur Brufung des Effigs auf diese Weise hat man daher den Essig durch etwas Lackmus roth zu farben und von einer gewogenen Menge einer Base so lange zuzugeben, bis das Roth eben in Blau übergegangen ift. Aus der verbrauchten Menge der Base berechnet man dann die Menge der im Effige vorhandenen Essigfaure, das ift die Stärke des Essigs.

Es ift nun die Frage, welche Base fich fur den 3weck am besten eignet und wie man die Prufung am sichersten und ges nauesten ausführt.

Das toblenfaure Ratron tann als neutralifirende Subftang genommen werden. Es neutralifirt die Saure eben fo gut wie die reine Bafe, das Natron, da die Roblenfaure weggebt und ift für den Effigfabritanten bequemer in feiner Anwendung ale bie-Das toblenfaure Natron tommt fryftallifirt (mafferhaltig) jest febr rein im Sanbel vor und ift beshalb leicht juganglich; es führt gewöhnlich ben Ramen frostallifirte Goda. wohl, bas reine Salg aus einer Apothete ju taufen. Es muß glafig burchfichtig fein, nicht mit weißem Bulver (verwittertem Salze) bedectt. Finden fich an den Arpstallen weiße pulvrige Stellen, fo muß man diefe durch Abichaben entfernen. Man gerreibt es zu einem gröblichen Bulver und bringt dies fogleich in ein Glas mit weiter Mundung, Die mit einem Glasftopfel verfchloffen werden tann. Es ift bann fur die Bermendung vorbereitet und man füllt zwedmäßig, für die Berwendung, ein abnliches, fleineres, etwa 2 Loth faffenbes Glas bamit.

100 Gewichtstheile, z. B. Gran, des tryftallifirten tohlenfauren Ratrons neutralifiren 35,7 Gewichtstheile (Gran) Effigfaure, 42 Gewichtstheile (Gran) Effigfaurehydrat.

Man ift seit langer Zeit gewohnt, die Prüfung des Effigs mit 2 Ungen (960 Gran) Essig ju bewerkstelligen*). Es berechnet

^{*) 1} Unge = 480 Gran. Die Unge (Medicinalgewicht) ift jest noch in ben meisten ganbern gleich 2 goth; bas goth hat also 240 Gran, bas Quentchen 60 Gran.

sich dann, daß je 27 Gran zur Reutralisation verbrauchtes kryftallisitres kohlensaures Ratron 1 Procent Essigsäure im Essige anzeigen, je 22,8 Gran 1 Procent Essigssäurehydrat. Man hat also nur die bei der Reutralisation verbrauchten Grane des krystallisitren kohlensauren Natrons, resp. durch 27 oder durch 22,8 (wosür auch 23 genommen werden kann) zu dividiren, um den Procentgehalt des Essigs an Essigsüure oder Essigsäurehydrat zu ersahren.

Die Brufung wird auf folgende Beife ausgeführt. Man magt 2 Ungen (4 Roth) des Effige in einem chemischen Becherglafe ab (einem Glafe mit dunnem Boden und dunnen Banden), erwarmt den Effig darin und tröpfelt ein Baar Tropfen Lackmusaufauß bingu, fo daß er gang fcwach gerothet wird, oder wirft ein Stud Ladmuspapier binein, das fich roth farbt*). Man bringt nun bas fleine Glas mit bem toblenfauren Ratron auf ber Baage ins Gleichgewicht (tarirt es) und schuttet aus bemfelben, mittelft eines Löffelchens, nach und nach fo viel toblenfaures Natron in den Esfia, bis derselbe oder bis das geröthete Papier eben wieder blau wird. Der Effig ift dann neutralifirt. Man ftellt bierauf bas Glas mit bemt tohlenfauren Ratron wieder auf die Baage und bestimmt, durch Auflegen von Gewichten auf Diejenige Baagichale, welche bas Glas tragt, ben Gewichtsverluft, nämlich die Menge des verbrauchten fohlensauren Ratrons. wichtsverluft, in Granen ausgedrückt, dividirt burch 27 oder 28 ergiebt, wie gefagt, den Brocentgehalt des Effige an mafferfreier Effigfaure oder an Effigfaurebydrat.

^{*)} Den Ladmusaufguß, gewöhnlich Ladmustinctur genannt, erhält man burch Aufgießen von einigen Lothen Wasser auf 1 Loth Ladmus des Handels. Wird die entstandene, von dem Bodensatze abgegossene, klare, blaue Flüssigkeit mittelst einer Federsahne oder eines Pinsels so oft auf weißes Briespapier gestrichen, die dies hellblau gesärbt erscheint, so hat man das Ladmuspapier. Man schneidet es nach dem Trocknen in Streisen von einigen Bollen Länge und etwa 1/4. Boll Breite. Die Ladmustinctur muß in nicht, oder nur lose verstopsten Flässchen ausbewahrt werden.

Angenommen, man habe 185 Gran des tryftallisiten tohlen-sauren Natrons zur Neutralisation verbraucht, so enthält der Essig $\frac{135}{27} = 5$ Procent Essigsäure, $\frac{185}{23} = 6$ Procent Essigsäures hydrat.

Um das Refultat zu fichern, find die folgenden Borfichtsmaaßregeln und Sandgriffe zu beherzigen: - Das Erwarmen bes Effige in dem Becherglase geschieht am besten auf einem fleinen Dreifuße von Blech über einer einfachen Spirituslampe. Man leat unter bas Glas zwei Scheiben Drahtnet, aus alten Siebboden geschnitten, die man bei jedem Siebmacher erhalten tann; man bat dann niemale ein Berfpringen des Glafes zu befürchten. -Das Becherglas muß etwas geräumig fein und darf von dem Effige nur etwa jum vierten Theile gefüllt werden. Beim Ginfcutten des toblenfauren Natrone in den Effig verurfacht nämlich die entweichende Roblenfaure beftiges Aufbraufen, Aufschäumen, und die Rluffigkeit wurde überfteigen, wenn bas Glas nicht geräumig genug mare. - Da bei dem Aufbraufen Theilchen ber Fluffigkeit in die Bobe geworfen werden, fo balt man, mabrend beffelben, bas Glas ichrag, fo bag bie Tropfen an bie Glasmand anschlagen. Bas an die Bande bes Glafes gespritt ift, fpublt man durch vorfichtiges Schwenken der Fluffigkeit, auch mit Sulfe des Glasftabes ab, den man jum Umrubren benutt. -

Rach jedem Einschütten von tohlensaurem Natron muß das Aufbrausen vollständig abgewartet werden, man schüttet nicht eher wieder eine neue Portion davon ein, als bis die Flüssigkeit, auch bei tüchtigem Umrühren mit dem Glasstabe nicht mehr bemerkens-werth schäumt. — So lange der Essig oder das Probepapier noch hellroth gefärbt bleiben, braucht man mit dem Zugeben des tohlensauren Natrons nicht zu ängstlich zu sein, später aber darf man immer nur sehr kleine Wengen davon auf einmal zusetzen. — Die Färbung des Essigs mit Lackmus oder das Einwerfen von Lackmuspapier dienen nur zur annähernden Beurtheilung des

Ganges ber Reutralifation; ber Reutralifationspunkt felbft wird ficher nur durch Gintauchen von Lackmuspapier erkannt. bald man dem Neutralisationspunkte nabe kommt, taucht man von Beit zu Beit einen Streifen Ladmuspapier, etwa einen viertel Boll tief, in die beige Fluffigfeit. Aus der Starte der Rothung erfieht man, wie nahe man bem Reutralisationspuntte ift. Buntt ift erreicht, wenn bas blaue Bapier nicht im Minbeften mehr gerothet wird, ja intensiver blau wird, und wenn schwach geröthetes Bapier fich wieder blau farbt. - Bar ber Effig fehr beiß gemacht, so thut man gut, ihn nicht gleich Anfangs mit Lackmus zu farben und nicht gleich Anfange Lackmuspapier einzumerfen, fondern erft etwas fpater, wenn man dem Reutralisationspuntte naber tommt, worüber bas Aufbraufen belehrt. alaube ja nicht aut zu thun, indem man den Effig ftart farbt; je blaffer, befto beffer. Ift ber Effig ftart gerothet, fo wird er bei der Neutralisation nicht rein blau, sondern er behalt immer einen violetten Schein, der beim Gintauchen des Ladmuspapiers die Erkennung bes Neutralifationspunktes erschwert. Man bute fich, die rothliche Farbe der Fluffigkeit auf dem Bapiere fur Rothung des Bapieres felbst zu nehmen. Beim Ginschutten des toblenfauren Ratrons vermeide man möglichft, daß die beißen Dampfe der Fluffigkeit das Löffelchen treffen, das tohlenfaure Natron wird sonst feucht und hängt dem Löffelchen an. Sollte dies doch aeschehen, so spublt man das Löffelchen in der Flussigkeit ab und trodnet es bann wieder aus.

Anstatt des kryftallisiten kohlensauren Natrons kann auch wasserfreies kohlensaures Natron genommen werden. Bon diesem zeigen 10 Gran, welche zur Neutralisation von 2 Unzen (4 Loth) Essign verbraucht sind, 1 Procent wasserfreie Essigsäure an, 8,5 Gran 1 Procent Essigsäurehydrat. Man hat also die verbrauchten Grane Dieses kohlensauren Natrons, resp. durch 10 oder 8,5 zu dividiren, um den Procentgehalt des Essigs an wasser-

freier Saure oder Saurehydrat zu erfahren. Das Berfahren bei der Brufung bleibt unverandert das Beschriebene.

Man stellt sich das masserfreie tohlensaure Natron am besten durch Erhitzen des doppeltkohlensauren Natrons dar, das in jeder Apotheke und Drogueriehandlung kauslich zu haben. Man zerreibt dies Salz und erhitzt es in einer Borzellanschale oder in einem Borzellantiegel über der Spirituslampe, auch wohl, auf einen Teller auszehreitet, in einem sehr heißen Osen. Das trockene Salz muß dann sogleich in ein gut zu verstopfendes Glas gebracht werden. Da man das trockene kohlensaure Natron nicht kausen kann, sondern selbst darstellen muß, mährend, wie oben gesagt, das krystallissirte Salz, wie man es braucht, im handel zu haben ift, so wird letzteres im Allgemeinen vorgezogen werden. Für die Bereitung einer Lösung von kohlensaurem Natron, von bestimmtem Gehalte, empsehle ich aber das trockene Salz (siehe unten).

In früherer Zeit wurde ganz allgemein das tohlensaure Rali zur Neutralisation genommen und auch jest noch wendet man dies Salz häusig an. Es steht aber dem tohlensauren Natron saft in jeder Hinsicht nach. Man muß das reine, aus Weinstein bereitete Salz aus einer Apothete kausen, es dann durch starke hise völlig austrocknen und hierauf sogleich in ein dicht schließens des Glas geben, da es an der Luft mit großer Begierde Feuchtigkeit anzieht. 13 Gran völlig trockenes kohlensaures Rali zeigen in 2 Unzen Essig 1 Brocent Essigfäure, 11 Gran des Salzes 1 Brocent Essigfürrehydrat an; die Divisoren sind also resp. 13 und 11.

Anstatt das kryftallisirte kohlensaure Ratron und das kohlensaure Rali trocken zur Reutralisation des Essigs zu verwenden, kann man dieselben auch in dem dreisachen Gewichte Wasser lösen (z. B. 1 Unze in 3 Unzen Wasser, 1 Loth in 3 Loth Wasser) und diese Lösung, welche sich in verstopften Gläsern unverändert erhält, zur Prüfung verwenden. Für die Prüfung füllt man mit der Lösung aus der Borrathessasse ein kleineres, etwa 4 Loth (2 Unzen) saffendes Fläschen und tarirt dies auf der Waage.

Ans diesem Fläschen gießt und tröpfelt man dann die Lösung in die 2 Ungen des zu prüsenden Effigs. Da die Lösung 1/4 ber neutralisirenden Substanz enthält, so werden natürlich die Divisoren viermal so groß, als sie für die trockenen Substanzen angegeben sind, also bei Benutung der Lösung von krystallisirtem kohlensauren Natron: 108 für wasserfreie Essigsäure, 91 für Essigsäurehydrat; bei Benutung der Lösung von kohlensaurem Kali: 52 für wasserfreie Essigsäure, 44 für Essigsäurehydrat. Sind z. B. bei einer Brüfung von Essig 540 Gran der Lösung des krystallisirten kohlensauren Natrons zur Neutralisation versbraucht worden, so enthält der Essig: $\frac{540}{108}$ = 5 Procent wassers

freie Effigfäure; $\frac{540}{91}=5{,}93{,}$ also fast genau 6 Brocent, Effigssäurehydrat.

Bollte man mit einer Lösung von wasserfreiem tohlensauren Ratron die Brüfung bewerkstelligen, so musste man dies Salz in 5 Theilen Wasser lösen und die Divisoren (10 und 8,5) versechsesachen, da es von 3 Theilen Wasser nicht völlig gelöst wird.

Die Anwendung von Lösungen der neutralistrenden Substanzist sehr zu empsehlen, da sich mit denselben bequemer und rascher arbeiten läßt, als mit den festen Substanzen und da der Bersuchssehler, der Berdünnung entsprechend, kleiner wird, auch die Baage weniger genau und empsindlich zu sein braucht. Bei dem Einsgießen der Lösungen in den Essig hält man den Glasstab an die Mündung der Flasche, so daß die Lösung an diesem herabstießt; man verhütet dadurch, daß der lette Tropsen der Lösung an dem Glase herabrinnt.

Die folgenden Tabellen zeigen die den verbrauchten Granen der Lösung von Erpftallisitem toblensauren Natron und von tohlensaurem Rali entsprechenden Brocente an Effigsäure und Effigsaurehydrat im Essige, überheben also der Rechnung. Die Tabellen tonnen natürlich auch bei der Prüfung mit festem troft. tohlens

sauren Ratron und kohlensaurem Kali benutt werden; man hat dann die verbrauchten Grane der festen Salze mit 4 zu multipliciren und die so erhaltene Zahl in den Tabellen aufzusuchen. In dem Seite 62 gegebenen Beispiele war angenommen, daß 135 Gran des kryst. kohlensauren Natrons verbraucht seien. Diese Zahl verviersacht giebt 540, woraus sich nach den Tabellen der Gehalt des Essigs zu 5 Procent wassersiere Essigsäure und 6 Procent Essigsäurehydrat herausstellt, wie er am angeführten Orte berechnet ist.

Berbrauchte Lö	Procente an	
von fryst. fohlens. Natron.	von fohlenf. Kali.	wafferfreier Effig= fäure.
•00		
108	52	1
135	65	1,25
162 189	78	1,50
216	91 '	1,75
243	104 、117	2
270	130	2,25
210 297	143	2,50
314	156	2,75 8
351	169	3,25
37 8	182	3,50
405	195	3,75
432	208	4
459	221	4,25
486	234	4,50
513	247	4,75
54 0	260	5
567	273	5,25
594	286	5, 5 0
621	299	5,75
648	312	6
675	325	6,25
702	338	6,50
729	351	6,75
756	364	7
78 3	377	7,25
810	890	7,50
837	403	7,75
864	416	8
891	429	8,25
918	442	8,50
945 078	455	8,75
972	468	9
999 1096	481 494	9,25
1026 1053	507	9,50 9,75
1080	510	· ·
1080	510	10

Berbrauchte Lö	Procente an		
von fryst. fohlens. Natron.	von kohlens. Rali.	Effigfaurehybrat	
91	44	1	
114	55	1,25	
137	66	1,50	
159	77	1,75	
182	88	2	
205	99 110	2,25	
228	110	2,50	
251	132	2,75	
278	143	3	
29 6	154	3,25	
319	165	3,50	
342	176	3,75	
365 887	187	4 4,25	
410	198	4,50	
432	209	4,75	
455	220	5	
478	231	5,25	
500	242	5,50	
518	253	5,75	
546	264	6	
569	275	6,25	
592	286	6,50	
614	297	6,75	
637	308	7	
660	319	7,25	
683	330	7,50	
706	341	7,75	
728	3 52	8	
751	363	8,25	
774	374	8,50	
797	385	8,75	
820	896	9	
842	407	9,25	
865	418	9,50	
888	429	9,75	
911	440	10	

Es versteht sich von selbst, daß man, wenn die bei dem Bersuche verbrauchten Grane an Lösung nicht in der Tabelle gefunden werden, die nächst liegende Zahl nimmt, oder das Mittel aus zwei Zahlen, in welchem Falle der Gehalt an Essigsaure oder Essigsaurehydrat natürlich ebenfalls das Mittel der entsprechenden Zahlen ist. Es seien z. B. 660 Gran der Lösung des trystallissirten tohlensauren Natrons verbraucht worden, so ist der Gehalt des Essigs 61/8 Procent wasserseie Essigsaure (erste Tabelle) entsprechend 71/4 Procent Hydrat zweite Tabelle).

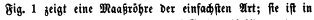
Da schon in der nächsten Zeit in einigen Ländern ein neues handelsgewicht, mit Decimaleintheilung, an die Stelle des jest üblichen handelsgewicht treten wird, das Medicinalgewicht dann entweder ganz wegfällt oder doch nicht mehr in einem einsachen Berhältniffe steht zu dem handelsgewichte, so muß in der Technik das französische Grammgewicht (siehe Anhang) zur Geltung kommen, bei Untersuchungen wie die Prüfung des Essigs. Die Chemiker haben es bekanntlich schon längst benutzt. Man wendet dann zweckmäßig 50 Grammen Essig zur Prüfung an.

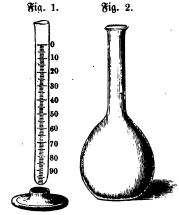
Für die Prüfung von 50 Grammen Effig mit den Lösungen des frostallisirten toblensauren Natrons und toblensauren Ralis in 3 Theilen Wasser, geben die folgenden Tabellen die, den versbrauchten Grammen der Lösung entsprechenden Procente an Effigsaure und Effigsaurehydrat.

Berbrauchte Grai	Procente an	
von fryst, fohlens. Natron.	von kohlens. Kali.	wafferfreier Effig fäure.
		_
5,6	2,7	1
7,0	3,4	1,25
8,4	4,0	1,50
9,8	4,7	1,75
11,2	5,4	2
12,6	6,1	2,25
14,0	6,7	2,50
15,4	7,4	2,75
16,8	8,1	3
18,2	8,8	3,25
19,6	9,4	3,50
21,0	10,1	3,75
22,4	10,8	4
23,8	11,5	4,25
25,2	12,2	4,50
26,6 28,0	12,8	4,75
29,4	13,5	5
30,8	14,2	5,25 5,50
30,6 32,2	14,9	5,75 5,75
33,6	15,5 16,2	6
35,0	16,9	6,25
36,4	10,5	6,50
37,8	17,6	
39,2	18,2 18,9	6,75 7
40,6		7,25
42,0	19,6 20,8	7,50
43,4	21,0	7,75
44,8	21,6	8
46,2	21,6 22,3	8,25
47,6	23,0	8,50
49,0	23,0 23,7	8,75
50, 4	24,3	9,13
51,8	25,0	9,25
53,2	25,7	9,50
54,6	26,4	9,75
56,0	27,0	10

Berbrauchte Gra	Brocente an		
von fryst. fohlens. Natron.	von kohlens. Kali.	Effigfäurehybra	
		-	
4,7	2,3	1	
5,9	2,8	1,25	
7,1 8,3	3,4 3,9	1,50 1,75	
9,5	3,9 4,5	2,73	
10,7	5,0	2,25	
11,9	5,6	2,50	
13,1	6,2	2,75	
14,3	6,8	3	
15,4	7,4	8,25	
16,6	8,0	3,50	
17,8	8,5	3,75	
19,0	9,1	4	
20,2	9,7	4,25	
21,4	10,2	4,50	
22,6	10,8	4,75	
23 ,8	11,4	5	
25,0	12,0	5,25	
26,2	12,5	5,50	
27,3	13,1	5,75	
28,5	13,7	6	
29,7	14,3	6,25	
30,9	14,8	6,50	
32,1	15,4	6,75°	
33,3	16,0	7,25	
34,5 35,7	16,6 17,2	7,50	
36,9	17,7	7,75	
38,1	18,3	8	
39,2	18,9	8,25	
40,4	19,5	8,50	
41,6	20,0	8,75	
42,8	20,6	9	
44,0	21,2	9,25	
45,2	21,8	9,50	
46,4	22,4	9,75	
47,6	28,0	10	

Außerordentlich bequem ist der Gebrauch von Maagröhren (graduirten Röhren) bei der Brüfung des Essigs, weil dadurch Bägungen und Rechnungen ganz vermieden werden können. Der allgemeineren Anwendung derselben steht nichts entgegen, da sie jest, mit den übrigen zu Maaganalpsen erforderlichen Utenfilien überall bei Mechanikern, Droguisten und in den handlungen chemischer Apparate zu haben sind.





oer einsachten Art; pe in in 100 Grade getheilt, von denen jeder einem Cubikentimeter (1 E. E.) entspricht, also in 100 E. E.

Bur Darftellung der Probefluffigkeit, der Lösung von kohlensaurem Natron, bedarf man einer Literstasche, das ist einer Flasche, welche bis zu einer Marke am Halse genau 1 Liter (1000 C. C.) faßt (Fig. 2).

Soll die Prufung mit 2 Ungen (4 Loth) Effig ausge-

führt werden, so wägt man 2700 Gran*) $(5^{1}/_{2}$ Unze 1 Drachme oder 11 Loth 1 Quentchen) krystallistres kohlensaures Ratron ab, oder 1000 Gran (2 Unzen 40 Gran; 4 Loth $^{2}/_{3}$ Quentchen) wasserfreies kohlensaures Natron **) — welche 2700 Gran krystallistrem entsprechen —, schüttet dieselbe in die Litersstaße, gießt zuerst so viel destillirtes Wasser darauf, daß die Flasche bis reichlich zu $^{2}/_{4}$ gefüllt wird, und befördert das

^{*)} Genauer 2690 Gran.

^{**)} Dies ift hier vorzuziehen, wenn es, unmittelbar vor ber Berwendung, burch Erhigen von boppeltfohlensaurem Natron bargestellt wird. Man bedarf etwa 1/4 Pfund bes legteren Salzes.

Aufgelöstwerden des Salzes, durch hinstellen der Flasche an einen warmen Ort und öfteres Umschwenken. Ift das Salz gelöst, so läßt man die Flasche völlig erkalten, füllt sie dann mit Wasser bis zur Marke und schüttelt um.

Man hat nun eine Lösung (Brobestüssigsteit), von welcher 10 Grade (10 C. C.) genau 27 Gran krystallisirtes kohlensaures Ratron oder 10 Gran wasserfreies kohlensaures Ratron enthalten, also die Menge, welche 1 Brocent Essigsäure anzeigt, wenn 2 Unzen Essig zur Prüfung genommen werden.

Sollen 10 Grade der Lösung soviel des kohlensauren Natrons enthalten, daß dadurch 1 Procent Essigsaurehydrat neutralisirt wird, so muß man 2280 Gran krhstallisirtes oder 850 Gran wasserfreies kohlensaures Natron in die Litersasche bringen.

Soll die Brufung eines Effigs ausgeführt werden, so füllt man die Maaßröhre bis jum Rullpunkte mit der Lösung, wägt 2 Unzen des Essigs in dem Becherglase ab, erhipt sie auf bekannte Beise und gießt nun aus der Maaßröhre, nach und nach, so viel der Lösung in denselben, bis der Reutralisationspunkt erreicht ift, was man, wie immer, durch Lackmuspapier erkennt. Man liest dann an der Röhre ab, wie viel Grade der Lösung verbraucht sind; je 10 Grade zeigen resp. 1 Procent wassersie Essigsaure oder Essigsaurehydrat an. Sind z. B. 52 Grade der Lösung für wasserfreie Essigsaure verbraucht worden, so enthält der Essig 5,2 Procent Essigsaure.

Läßt man sich eine Maaßstasche ober Maagröhre ansertigen, welche bis an eine Marke 2 Ungen Spiritusessig faßt, oder läßt man sich an der obigen Maaßröhre eine solche Marke anbringen, so kann man den Essig für die Brüfung darin abmessen und man hat dann bei der Brüfung selbst keine Wägung zu machen, bes darf nur für die Darstellung der Brobestüssigkeit einer Waage zum Abwägen des kohlensauren Ratrons. Wan kann sich dann auch ein einziges Gewichtsstück von 3inn, im Betrage der erforders

lichen Menge des tohlenfauren Natrons, anfertigen oder anfertis

Die Genauigkeit, welche durch die eben beschriebene Art und Beise der Brüfung erzielt werden kann, ift, wie man sieht, übergroß, da 1 Grad (1 C.C.) der Probestüssigkeit 1/10 Procent Essigs säure entspricht. Es reicht deshalb aus, anstatt 2 Unzen Essignur 1 Unze zur Prüfung zu verwenden, wo dann natürlich je 5

Fig. 3. Grad der verbrauchten Probeflussigfeit 1 Procent Essignure anzeigen. Werden z. B. 26 Grade versbraucht, so enthält der Essig $\frac{26}{5}=51/_5$, also 5,2

Brocent Essigsaure. In diesem Falle bedient man sich dann einer kleineren, nur 50 C.C. fassenden Maaßröhre, wie sie Fig. 3 zeigt.

Diefe fleinere Maagrobre benutt man auch, wenn man mit Grammengewichten waat, was, wie oben gefagt, bald allgemein geschehen muß. Es werden bann 50 Grammen Effig zur Prufung genommen und die Probefluffigkeit wird bereitet durch Auflofen von 280 Grammen fryftallifirten toblenfauren Ratrone oder 104 Grammen wafferfreien toblenfauren Natrons in der Literflasche, für Brocente mafferfreier Effigfaure, oder von 238,3 Grammen fruftallifirten Salzes und 82,25 Grammen mafferfreien Galges für Procente Effigfaurehydrate. 5 C. C. (Grade) ber verbrauchten Lösung zeigen 1 Brocent Gaure an. Da 50 C. C. Effig genau genug 50 Grammen Effig find, fo tann der Effig in der Maagrobre abgemeffen werden, oder man mißt ihn mittelft einer fogenannten Bipette ab, wie fie Fig. 4 zeigt. Man faugt bierzu ben Effig in die Bipette bie über die Marte, verfchließt die obere Deffnung fogleich mit dem Beigefinger und läßt nun, indem man den Finger vorsichtig lockert, fo



Fig. 4.



viel abtröpfeln, daß der Effig genau bis zur Marke reicht. Man hat dann 50 C. C. Effig, die man in das Becherglas fließen läßt. Die abgestoffenen 50 C. C. Essig wiegen allerdings nahezu 50,5 Grammen, also etwas mehr als 50 Grammen, aber der Fehler ist ohne Belang und es wird dadurch ein Fehler bei der Neutralisation compensirt, von welchem später die Rede sein wird. Es steht übrigens, natürlich, nichts entgegen, die Marke an der Pipette so anzubringen, daß die Pipette genau 50 Grammen Essig absließen läßt.

Beit bequemer und ficherer in der Anwendung als die oben abgebildete Maagröhre ift die Mohr'sche Maagröhre. Fig. 5



zeigt eine folche. Sie besteht aus einer graduirten Röhre, die unten zu einer offenen Spise ausgeht. An dieser Spise ift, mittelst eines Röhrchens aus vulca-nisirtem Cautschuk, ein enges Glasröhrschen mit offener Spise so befestigt, daß ein hinreichender Zwischenraum bleibt, um das Cautschukröhrchen durch eine besondere, sedernde Borrichtung, welche Quetschhahn genannt wird, zusammenzudrüchen. Die Maaßröhre ist für unseren Zweck am besten in 50 C. C. getheilt; eine weitere Theilung der C. C. ift nicht nöthig, findet aber meistens statt.

Bei der Prüfung des Essigs, unter Anwendung der Mohr'schen Maaßröhre, benutt man die mit Grammengewichten bereitete Probesüssigteit (104 Grammen

wafferfreies tohlensaures Ratron im Liter u. f. w.) und nimmt 50 Grammen Effig. Man füllt die Maagrobre bis über den Rullpunkt mit der Brobestüffigkeit und läßt, durch vorsichtigen Druck auf den Quetschahn, so viel abtropfeln, daß sie genau

bis zum Rullpunkte fteht. Das Röhrchen unterhalb des Quetich. bahns muß dann gang mit Fluffigkeit gefüllt fein.

Rachdem nun die 50 Grammen Essig abgewogen oder abgemessen, in das Becherglas gebracht, mit Lackmus gefärbt und erhist sind, läßt man aus der Maagröhre Brobestüssteit, bis zur Reutralisation, nach und nach einstießen. Je 5 C. C. (Grade) verbrauchte Brobestüssigigkeit zeigen 1 Brocent Essignure an.

Einige Bersuche verschaffen leicht die jum ficheren Gebrauch der Maagröhren erforderliche Uebung, und hat man einmal mit ber Mobr'ichen Röhre gearbeitet, fo wird man gewiß dieselbe nicht wieder aufgeben wollen. Man tann die Aluffigkeit aus diefer mit ber größten Sicherheit abtropfeln, wenn es nothig ift, und man fieht mabrend des Ausfliegens der Fluffigkeit ftete, wie viel davon ausfließt. Da man in ber Regel annahernd ichon aus bem Befcmade die Starte bes ju prufenden Effige tennen wird, fo lagt man naturlich eine, diefer Starte ungefahr entsprechende Menge Probefluffigfeit auf einmal zufließen; für gewöhnlichen Spirituseffig 3. B. 20 C. C., entsprechend 4 Procent Effigfaure. Das Becherglas wird dabei ichief gehalten, fo daß die beim Aufichaumen aufsprigenden Tropfen die Glaswand treffen. Rach tuchtigem Umrühren pruft man mit einem Streifen Lackmuspapier und erfieht aus der Stärke der fauren Reaction, ob man von der Brobeflüffigkeit noch dreift darf zufließen laffen oder ob man vorfichtig sein muß. Da eine Genauigkeit bis auf 1/5 Procent hinreichend ift, fo tann man immer bon gangen gu gangen Graden geben. Wer aber das schwach geröthete und das blaue Lackmuspapier gut au benuten verfteht, tann bis auf 1/10 Grad die Menge der gur Reutralifation erforderlichen Probefluffigfeit treffen. Will man recht große Genauigkeit haben, fo wird nach der erften Brufung eine zweite vorgenommen, die rasch ein sehr genaues Resultat lie-Sat man g. B. bei ber erften Brufung 32 C. C. (Grabe) der Probefluffigkeit verbraucht, fo lagt man bei der zweiten Brufung auf einmal 30 C. C. Probeftuffigkeit einfließen, ruhrt durch, untersucht mit Lackmuspapier und führt nun vorsichtig den Neutralisationspunkt herbei.

So genaue Resultate das Berfahren der Prüfung des Effigs auf seinen Säuregehalt, mittelft der kohlensauren Alkalien, in den händen des Geübten geben kann, so wenig genaue Resultate wird der Richtgeübte danach erhalten. Das Entweichen der Kohlenssaure erschwert das Auffinden des Reutralisationspunktes und das, zum Austreiben der Kohlensäure aus der Flüssigkeit erforderliche Erhitzen ift lästig.

Bei der Benugung der reinen Alkalien, anstatt der kohlensauren, läßt sich der Reutralisationspunkt mit der größten Sicherheit
in der Kälte sinden. Um geeignetsten für unseren Zweck scheint
von den Alkalien das Ammoniak zu sein, dessen Lösung, unter den
Ramen Ammoniaksussighteit, Salmiakgeist, Liquor Ammonii
caustici in Apotheken und bei Droguisten zu haben ist. Der
Gehalt der Lösung des Ammoniaks läßt sich verhältnismäßig
leichter ermitteln, als der Gehalt der Lösungen von Kali oder
Ratron und die Lösung hält sich in gut verstopften Gläsern unverändert.

Auf die Anwendung einer verdünnten Ammoniaksüsssigkeit, als neutralisirende Flüssigkeit, habe ich ein Instrument basirt, durch welches der Säuregehalt des Essigs, ohne Wägung und Rechnung, sast eben so schnell exmittelt werden kann, wie der Alkoholgehalt des Spiritus durch das Alkoholometer, und welches, unter dem Namen Acetometer, in sehr vielen Essigsabriken Eingang gefunden und sich immer bewährt hat. Ich will es hier so beschreiben, daß es nach der Beschreibung von jedem Mechaniker leicht angesertigt werden kann.

Es besteht aus einer, einen halben Boll weiten, und 12 Boll langen, unten jugeschmolzenen Glasröhre, Fig. 6 (a. f. S.). Auf

dieser Glasröhre werden mittelst eines Diamantes die folgenden Räume verzeichnet:

Fig. 6.

Bis an den Buntt a faßt die Röhre 1 Gramm Baffer.

Der Raum zwischen a und b faßt genau 10 Grammen (100 Decigrammen) Baffer.

Die Räume zwischen b und c, c und d, d und e u. s. w. fassen jeder, wenn das Acetometer Procente an Essiglüurehydrat anzeigen soll, 2,080 Grammen Basser, deren Bolumen gleich ist dem Bolumen von 2,070 Grammen einer Ammoniakslüssigkeit von 1,369 Procent Ammoniakgehalt. Diese Menge Ammoniakslüssigkeit von der genannten Stärke ist erforderlich, um 0,1 Gramm (1 Decigramm) Essiglüurehydrat zu sättigen.

Soll das Acetometer Brocente an wasserfreier Essigäure anzeigen, was das Zweckmäßigere, so sassen die Räume zwischen bund c, c und d u. s. w. jeder 2,447 Grammen Basser, deren Bolumen gleich ist dem Bolumen von 2,485 Grammen der Ammoniat-Probestüsssteit (von 1,369 Procent Gehalt). Diese Menge neutralisit nämlich 0,1 Gramm (1 Decigramm) wasserfreier Essigäure*).

Die Räume zwischen b und c, c und d 2c. bezeichnet man, wie die Abbildung lehrt, mit 1, 2, 3 u. s. f. f.; sie zeigen Brocente an Essigäure an und können noch in 4 Theile oder 8 Theile

^{*)} Ich hatte früher empfohlen, bas Instrument für Procente Effigsaurehybrat anzufertigen; ich bitte jest bie Dechaniter, bag fie es für Procente wasserfreier Saure construiren, weil bies bas Richtigere, bitte auch zugleich, auf bem Instrumente zu bemerken, ob es Procente wasserfreier Saure ober Saurehybrat anzeigt.

getheilt werden, welche dann Biertelprocente oder Achtelprocente angeben.

Um mit dem Acetometer einen Effig zu prüfen, füllt man den Raum bis a mit Lackmustinctur, die man fich zu diesem Behuse aus 1 Quentchen Lackmus und 4 Loth Waffer bereitet und klar von dem Bodensate abgießt. Man läßt die Lackmustinctur vorsichtig an der Wand der Röhre herabsließen, bis sie genau den Strich erreicht.

Man gießt dann genau bis an den Strich b von dem zu prüfenden Effig, welcher mit der Lackmustinctur eine rothe Fluffigkeit giebt.

Run sest man von der Probestüssigieit, wie erwähnt, eine Ammoniakstüssigikeit von 1,369 Procent Gehalt, so viel hinzu, daß die rothe Farbe des Esigs sich eben wieder in Blau umänsdert. Der Stand der Flüssigkeit in der Röhre, nach beendetem Bersuche, ergiebt den Gehalt an Esigsäure in Procenten. Hat man z. B. bis 5 von der Probestüssigieit zusehen mussen, um die blaue Farbe hervorzurusen, so enthält der Esigs Procente Esigsäure oder Esigsäure oder Esigsäurehydrat, je nachdem das Instrument für jene oder dieses construirt ist.

Um genaue Resultate mit dem leicht zu behandelnden Instrumente zu erhalten, ist es erforderlich, daß man bei dem Eingießen
der verschiedenen Flüssigkeiten vorsichtig zu Werke gehe. Man
gieße nie auf einmal bis an den vorgezeichneten Strich, sondern
warte immer ab, bis die der Glaswand der Röhre anhängende
Flüssigkeit herabgelausen ist. Für das Eingießen der Lackmustinctur und des Essigs kann man sehr zweckmäßig kleine Saugpipetten anwenden (Seite 74), welche ein tropsenweises Absließen
der Flüssigkeit gestatten.

Für das Eingießen der Probefluffigkeit find besonders die folsgenden Handgriffe zu beachten. Man kehre, nach dem Eingießen einer Portion derselben, das Instrument einige Mal um, indem man es in der linken Hand hält und die Deffnung mit dem Daus

men verschließt, damit sich die Probestüssigkeit vollkommen mit dem Essige vermische, was an der Gleichmäßigkeit der Farbe erkannt wird. Dann hebe man den Daumen von der Deffnung ab und streiche die an demselben hängen gebliebene Flüssigkeit am Rande des Instrumentes ab.

Anfangs braucht man mit dem Zugeben der Brobestüssisteit nicht eben ängstlich zu sein; sobald aber die hellrothe Kärbung ansfängt dunkler zu werden, darf man nur kleine Mengen auf einmal davon zugeben (1/8 oder 1/4 Grad), damit man nicht mehr zugiebt, als zur Umänderung in Blau gerade erforderlich ist. Die Sichersheit, mit welcher man kleine Mengen oder Tropsen der Probestüssisteit aus der Flasche, worin sie sich befindet, ausgießen kann, ist ganz abhängig von der Beschaffenheit der Mündung der Flasche. Die Mündung darf keinen dicken, wulstigen Rand haben, das Glas muß an der Mündung ausgebogen und dunn sein. Sehr vortheilhaft kann man sich eines sogenannten Tropsglases bediesnen, oder einer Mohr'schen Röhre mit Quetschahn, welche natürlich nicht graduirt zu sein braucht.

Macht man nach dem ersten Bersuche einen zweiten, einen Controlversuch, so gießt man annähernd die durch den ersten Berssuch ermittelte Menge der Probestüssigkeit auf einmal ein und beendet dann die Neutralisation sehr bald durch vorsichtiges Zuströpfeln.

Hat man sehr starke Essige zu prüfen, welche mehr Procente Säure enthalten, als das Instrument anzeigen kann, so läßt sich dasselbe doch anwenden, wenn der Raum zwischen a und b durch einen Punkt β in zwei Theile getheilt ist. Man giebt dann nur bis β von dem zu prüfenden Essige und ergänzt das bis b noch Fehlende durch Wasser. Es leuchtet ein, daß die so bei der Prüfung gefundenen Procente, verdoppelt, den Gehalt an Essigsäure angeben.

Sat man, im Gegentheil, nur fehr fcmach faure Fluffigkeiten zu prufen, fo kann man die Probefluffigkeit mit gleichen Theilen

Baffer verdunnen, wo dann bei der Brufung 2 Grade des Acetometere ein Brocent Effigfaure anzeigen.

Ift das Acetometer, wie früher immer, für Esigläurehydrat construirt, und will man die entsprechenden Procente an wassersfreier Esigläure wissen, so multiplicirt man die gefundenen Grade mit 11 und dividirt das Product durch 13 (Seite 8). 6 Procent Essigläurehydrat sind 3. B. $\frac{6 \cdot 11}{13} = 5,1$ Procent wassersfreie Essure construirt, und will man aus der Angabe desselben die Procente Esigsäurehydrat ersehen, so multiplicirt man, umgekehrt, die gessundenen Grade mit 13 und dividirt das Product durch 11.

Bur Bequemlichkeit mögen hier die Tabellen, welche die den Procenten Saurehydrat entsprechenden Procente wasserfreier Saure und die den Procenten wasserfreier Saure entsprechenden Procente Saurehydrat angeben, nochmals eine Stelle finden.

Effigfänre: hydrat.	Wafferfreie Effigfäure.	Essiglaure= hybrat.	Wasserfreie Essigläure.
1	0,85	16	13,60
2	1,70	17	14,45
3	2,55	18	15,80
4	3,4 0	19	16,15
5	4,25	20	17,00
6	5,10	21	17,85
7	5,95	22	18,70
8	6,80	23	19,55
9	7,65	24	20,40
10	8,50	25	21,25
11	9,35	26	22,10
12	10,20	27	22,95
13	11,05	28	23,80
14	11,90	29	24,65
15	12,75	30	25,50

Wasserfreie Essigsäure.	Effigfäure: hydrat.	Wasserfreie Essigsäure.	Essigläure= hydrat.
1	1,17	14	16,46
2	2,35	15	17,63
3	3,52	16	18,80
4	4,70	17	19,98
5	5,88	18	21,16
6	7,06	19	22,34
7	8,23	20	23,52
8	9,40	21	24,70
9	10,58	22	25,88
10	11,76	23	27,05
11	12,94	24	28,22
12	14,11	25	29,40
13	15,29	26	30,58

So außerst leicht, schnell und sicher man mit dem Acetometer den Gehalt an Effigfaure im Essige ermitteln kann, so sehr ift, wie ersichtlich, die Genauigkeit des Resultats von der Genauigkeit abhangig, mit welcher die Brobestufsgkeit angefertigt worden ift. Die Serstellung der Brobestufssteit ift deshalb eine höchst wichtige Operation, zu deren Ausführung ich die nothige Anleitung und die nothigen hulfsmittel geben will.

Man taufe aus einer Apotheke oder von einem Droguisten ein ganzes oder halbes Pfund Ammoniaksüsssteit (Salmiakgeist). Der Gehalt dieser Ammoniaksüsssteit an Ammoniak muß nun mit der größten Genauigkeit ermittelt werden. Da das specifische Gewicht der Ammoniaksüsssteit um so geringer ist, je mehr diesselbe Ammoniak enthält, und da nun Tabellen vorhanden sind, welche den Gehalt an Ammoniak für jedes specifische Gewicht der Flüssigkeit angeben, so hat man in der Ermittelung des specifischen Gewichts einen Weg zur Ermittelung des Gehalts.

Ber im Befige einer genauen Baage und eines fogenannten Taufenbaran - Rlafchchens ift, bas ift eines Flafchchens, mas gang, oder bis zu einer Marte am Salfe gefüllt, 1000 Gran faßt, tann bas fpecififde Gewicht durch Bagung ermitteln. Das Alafchden wird, volltommen ausgetrodnet, auf der Baage tarirt, mit der Ammoniakfluffigkeit, welche durch Ginftellen der Flafche in Baffer von 130 R. genau auf diese Temperatur gebracht ift - was durch das Thermometer zu erfeben -, völlig ober bis an die Marke gefüllt. auf die Baage gestellt und fo. das Gewicht der Ammoniakfluffig-Dies, in Granen ausgedruckt, ergiebt das fpecifeit ermittelt. Angenommen, bas Rlafchen faßt 960 Gran ber fische Gewicht. Ammoniakfluffigleit, fo ift bas fpecififche Gewicht berfelben 0,960, bas bes Baffers = 1,000 gefest. Aus ber unten mitgetheilten Tabelle erfährt man dann nicht allein den Behalt der Fluffigkeit an Ammoniat, fondern auch in welchem Maage fie mit Baffer verdunnt werden muß, um die Brobefluffigfeit zu geben.

Anstatt durch die eben beschriebene Bagung, die nicht Jeder-

manns Sache ift, läßt fich auch das specifische Gewicht der Anumoniakstüssigkeit mittelft eines genauen Araometers ermitteln, und sehr zweckmäßig wird deshalb von den Mechanikern, mit dem Acetometer zugleich ein genaues, für den Zweck ausreichendes Araometer
abgegeben. Man giebt dann die Ammoniaksussigkeit, auf 13° R.
gebracht, in das Araometerzefäß, senkt das Araometer vorsichtig
ein und liest das specifische Gewicht an der Scala ab.

Sat der Essigfabrikant ein genaues, justirtes Alkoholometer, so kann dasselbe zur, wenigstens sehr annähernd genauen Ermittelung des specifischen Gewichtes der Ammoniakslussigkeit gebraucht werden. Man liest mit möglichster Genauigkeit die Grade nach Tralles ab, welche das Alkoholometer in der Ammoniakslussigskeit bei 13° R. zeigt, und erfährt aus folgender kleinen Tabelle das entsprechende specifische Gewicht.

Grade nach Tralles.	Specifisches Gewicht.
25	0,970
26	0,969
27	0,968
28	0,967
29	0,966
30	0,965
31	0,964
32	0,963
33	0,962
34	0,961
35	0,960
36	0,958
37	0,957
38	0,955
39	0,953
40	0,952
41	0,950

Ift nun das specifische Gewicht der Ammoniakfüssteit auf die eine oder andere Beise möglichst genau ermittelt — auf die Angaben in den Preiscouranten der Droguisten darf man fich nie

verlaffen —, so wird nun die Berdunnung derfelben mit Baffer nach ber folgenden Tabelle ausgeführt.

Aepammoniakflüffigkeit		Um 1000 Theile der Probestüf- figkeit von 1,369 Proc. Ammo- niakgehalt darzustellen, sind erforderlich:		
welche in 100 an Ammoniak enthält	zeigt ein speci= fisches Gewicht von	an Aetammo: niafflüssigseit	an Waffer	
12,000 11,875 11,750 11,625 11,500 11,375 11,250 11,125 11,000 10,954 10,875 10,750 10,625 10,500 10,375 10,250 10,125 10,000 9,875 9,750 9,625 9,500 9,375 9,525 9,500 9,375 9,250 9,125 9,000 8,875 8,750	0,9517 0,9521 0,9526 0,9531 0,9536 0,9540 0,9545 0,9556 0,9556 0,9559 0,9564 0,9574 0,9578 0,9588 0,9588 0,9589 0,9597 0,9602 0,9602 0,9602 0,9616 0,9621 0,9626 0,9631 0,9636	114,08 115,3 116,5 117,8 119,0 120,0 121,7 123,0 124,5 125,0 126,0 127,3 129,0 130,4 132,0 133,5 135,0 135,0 137,0 138,6 140,4 142,2 144,0 146,0 148,0 150,0 152,0 154,0 156,4	886,02 884,7 883,5 882,2 881,0 880,0 878,3 877,0 875,5 875,0 874,0 872,7 871,0 869,6 868,0 866,6 868,0 866,6 865,0 865,0 865,0 861,4 859,6 857,8 856,0 857,8 856,0 854,0 852,0 854,0 852,0 854,0 852,0 854,0 854,0 852,0 854,0	
8,625 8,500 8,875 8,250	0,9645 0,9650 0,9654 0,9659	158,7 161,0 163,5 166,0	841,0 839,0 836,5 834,0	

Aepammoniaffluffigfeit

Um 1000 Theile der Brobefüffigkeit von 1,369 Broc. Ammoniakgehalt darzustellen, find erforderlich:

welche in 100 an Ammoniaf enthält	zeigt ein speci= fisches Gewicht von	an Aetammo= niakstüffigkeit	an Waffer	
8,125	0,9664	168,5	831,5	
8,000	0,9669	171,0	829,0	
7,875	0,9673	173,8	826,2	
7,750	0,9678	176,6	823,4	
7,625	0,9683	179,5	820,5	
7,500	0,9688	182,5	817,5	
7,375	0,9692	185,6	814,4	
7,250	0,9697	188,8	811,2	
7,125	0,9702	192,0	808,0	
7,000	0,9707	195,6	804,4	
6,875	0,9711	199,0	801,0	
6,750	0,9716	202,8	797,2	
6,625	0,9721	206,6	793,4	
6,500	0,9726	210,6	789,5	
6,375	0,9730	214,7	785,3	
6,250	0,9785	219,0	781,0	
6,125	0,9740	223.5	776.5	
6,000	0,9745	228,0	772,0	
5,875	0,9749	233,0	767,0	
5,750	0,9754	238.0	762,0	
5,625	0.9759	243,4	756.6	
5,500	0,9764	249.0	751.0	
5.375	0,9768	254,7	745,3	
5,250	0,9778	260,8	739,2	
5,125	0.9778	267,0	733,0	
5,000	0.9788	273,8	726.2	

hat man also z. B. das specifische Gewicht der Ammoniatfluffigkeit zu 0,965 gefunden, fo lehrt die Tabelle, daß 161 Gewichtstheile derselben mit 839 Gewichtstheilen Wasser zu vermischen sind, um die Probefluffigkeit zu erhalten, also annähernd 16 Loth mit 84 Loth Wasser, 8 Loth mit 42 Loth Wasser u. s. w. Man macht dann die Berdunnung und bewahrt die Probeflufsigkeit in kleinen, gut verstopften und verbundenen Flaschen zum Gebrauche aus. Einige Pfunde derselben reichen für lange Zeit aus.

Rach einer vorhandenen Probeflussigteit oder nach einem Essige, beffen Gehalt an Effigsaure genau gekannt ift, last fich die Probessussigteit darftellen, ohne daß man nöthig hat, das specifische Gewicht der dazu gekauften Ammoniaksussigteit zu bestimmen.

Man vermische eine beliebige Menge, etwa 1 Pfund Ammoniakstüffigkeit mit 4 bis 5 Theilen, also hier mit 4 bis 5 Pfund
bestillirtem Wasser oder Regenwasser. Mit dieser Mischung prüse
man im Acesometer einen Essig, dessen Säuregehalt vorher ganz
genau, durch die vorhandene Probestüssteit oder auf andere
Beise ermittelt worden ist. Ergiebt die Mischung den Sehalt an
Essigsaure genau eben so groß — was sicher nur ganz ausnahmsweise der Fall sein wird —, so besitt dieselbe genau die Stärke
der Probestüssseit und ist dann ohne Beiteres als solche zu
betrachten und zu verwenden. In der Regel wird aber die Mis
schung den Säuregehalt zu gering angeben, was anzeigt, daß sie
zu viel Ammoniak enthält, daß sie also noch mit Wasser verdünnt
werden muß.

In welchem Berhaltniffe man diese nachträgliche, weitere Berdunnung vorzunehmen hat, ift leicht einzusehen.

. Angenommen, der Sauregehalt des Effige fei durch eine vorhandene richtige Probeftuffigkeit, oder auf eine andere Beise zu 5 Brocent gesunden worden, und die obige Mischung aus Ammoniakftuffigkeit und Waffer habe in demselben Essige den Säuregehalt zu 41/2 Procent ergeben, so muffen 41/2 Theile dieser Mischung bis zu 5 Theilen noch mit Waffer verdunnt werden, so muß man also 3. B. $4^{1}/_{2}$ Pfund der Mischung noch mit $1/_{2}$ Pfund Waffer vermischen, um die richtige Probestüssigeit zu erhalten. — Oder der Estig enthalte wirklich $6^{1}/_{2}$ Procent Säure, die Mischung habe aber den Säuregehalt nur zu $5^{8}/_{4}$ Procent ergeben, so müssen $5^{3}/_{4}$ Theile derselben bis zu $6^{1}/_{2}$ Theilen verdünnt werden, so hat man also zu $5^{3}/_{4}$ Pfund derselben noch $3/_{4}$ Pfund Wasser zu geben, denn $5^{3}/_{4}$ ist $6^{1}/_{2}$.

Sollte die dargestellte Mischung ben Gehalt an Effigsaure in dem Effige hoher angeben, als er wirklich ift, so ist dies ein Beweis, daß fie schwächer ift, als die Brobestuffigkeit; man setzt ihr dann noch etwas Ammoniakstuffigkeit zu und beginnt den Bersuch von Reuem.

Recht zweckmäßig kann man fich für diese Bersuche einen Rormalessig aus 1 Theil concentrirtem Essig der Apotheten und 11/2 Theilen Basser mischen lassen, der sich unverändert erhalt und deshalb ausbewahrt werden kann. Sein Gehalt wird durch eine richtige Probestüssigigkeit auf das Genaueste ermittelt und ein- für allemal notirt. Er wird etwa 10 Procent betragen und kann leicht genau auf diesen Gehalt gebracht werden.

Bem eine genaue Baage und Grammengewichte ju Gebote fteben, kann auch eine andere Probesanre, anstatt des Effigs, jur Darftellung der Brobestüffigkeit anwenden.

Man giebt in das Acetometer, wie gewöhnlich, bis an die Marke a Lackmustinktur. hierauf schüttet man in daffelbe 1,47 Grammen zerriebene Beinsteinsaure, gießt bis zur Marke b Baffer hinzu und bewirkt die Lösung der Säure durch vorsichtiges Bewegen des Instrumentes. Die 1,47 Gramm Beinsteinsaure find das Acquivalent für 1 Gramm Esigfaure; die Beinsaurelösung repräsentirt also einen Essig von 10 Procent Säuregehalt.

Mit der Mifchung aus 1 Pfund Ammoniaffüffigkeit und 4 bis 5 Pfund Baffer wird nun die Neutralisation genau ausgeführt, und man erfährt so, wie vorhin erläutert, in welchem Berbaltniß diese Mischung noch mit Baffer zu verdunnen ist. Baren

z. B. zur Neutralisation der Beinsteinsäurelösung $7^{1/2}$ Grad der Mischung ersorderlich, so hat man $7^{1/2}$ Theile der Mischung bis zu 10 Theilen, also mit $2^{1/2}$ Theilen Wasser zu verdünnen.

Ift das Acetometer für Procente Effigfaurehydrat conftruirt, so hat man anstatt 1,47 Gramme nur 1,25 Gramme Beinsteins fäure in daffelbe zu bringen.

Die zu dem Bersuche erforderliche Weinsteinsaure kommt jest sehr rein im Sandel vor; man mahlt reine trocene Krystalle aus, zerreibt diese und prest das Bulver zwischen Druckpapier, das man dann abwägt. Sat man selbst keine Baage und Grammensgewichte, so kann man sich von einem zuverlässigen Apotheker oder Rechaniker mehrere Dosen der Beinsteinsaure genau abwägen lassen.

Richolson und Price haben angegeben, daß der Säuregeshalt des Essigs durch das im Borhergehenden aussührlich beschriesbene Neutralisationsversahren nicht genau, nämlich viel zu niedrig gesunden werde, weil die neutralen essigsauren Alkalien eine alkalische Reaction besitzen. Ich habe durch genaue Bersuche ermittelt, daß der hieraus entstehende Fehler sehr unbedeutend ist, nämlich durchschnittlich nicht mehr als 1/10 Procent beträgt. Er wird überdem theilweise dadurch ausgeglichen, daß man meist eher etwas zu viel als zu wenig der neutralissirenden Substanz anwendet. Mißt man den zur Prüfung zu verwendenden Essig in einer Maaßröhre oder Bipette ab, welche für Wasser graduirt sind, so sindet eine fernere Ausgleichung statt, weil dann das Gewicht des Essigs ungefähr um 1 Procent größer genommen wird.

Ueber ben Säuregehalt bes Effigs im Verhältniß zum Alkoholgehalt ber Effigmischung und über ben Effighildungsprober.

Aus 1 Pfund Altohol entstehen bei dem Effigbildungsprocesse 1,1087 Pfund Esigfäure und 0,587 Pfund Baffer, oder 1,3043 Pfund Esigfäurehydrat und 0,3913 Pfund Baffer. Die Menge der Esigfäure und des Baffers zusammen beträgt also 1,6956 Pfund (Seite 15)*).

Hieraus laßt fich berechnen, welchen Sauregehalt ein Effig aus einer Effigmifchung von gewiffem Altoholgehalte zeigen wurde, wenn die Umwandlung des Altohole in Effigfaure ohne allen Berluft und vollftandig erfolgte.

In den nachstehenden Tabellen ift diese Berechnung ausgeführt. Die erfte ift von Balling für Gewichtsprocente Altohol der Effigmischung berechnet, die zweite von mir für Bolumprocente Altohol.

Gemisch aus		Lief	Liefert Bufammen		Busammen Proc		Busammen 1		Liefert		Procent= gehalt bes
Altohol.	Waffer.	Effigfäure.	Waffer.	Effig.	Effigs.						
1	99	1,108	99.587	100,695	1,100						
2	98	2,216	99,174	101,390	2,185						
3	97	3,324	98,761	102,085	3,251						
4	96	4,482	98,348	102,780	4,312						
5	95	5,540	97,935	103,475	5,854						
6	94	6,648	97,522	104,170	6,882						
7	93	7,756	97,109	104,865	7,397						
8	92	8,864	96,696	105,560	8,399						
9	91	9,972	96,283	106,255	9,385						
10	90	11,080	95,876	106,950	10,360						

^{*) 1} Acq. Alfohol (46) liefert 1 Acq. Effigfaure (51) und 3 Acq. Baffer (27).

Alle Bahlen bedeuten Gewichte, nur die Bahlen der erften Columne der zweiten Tabelle find Bolumprocente, wie es die Ueberfchrift fagt.

, wel- umproc. zeigt.	Ift ein aı		Lie	fert	Busammen	Procent= gehalt bes	
Gemisch, ches Bolur Altohol 3	Alfohol.	Waffer.	Effig= fäure.	Waffer.	Gifig.	Estigs.	
1	0,795	99,205	0,881	99,671	100,552	0,876	
	1,592	98,408	1,764	99,342	100,332	1,744	
2 3	2,392	97,608	2,650	99,012	101,662	2,607	
	3,195	96.805	3,540	98,680	102,220	3,463	
4 5	3,995	96,005	4,426	98.350	102,766	4,306	
6	4,804	95,196	5,323	98,066	103,389	5,147	
7	5,613	94,387	6,219	97,681	103,900	5,985	
8	6,422	93,578	7,115	97,348	104,463	6,811	
9	7,234	92,766	8,015	97,012	105,027	7,631	
10	8,047	91,953	8,916	96,676	105,592	8,439	
11	8,865	91,135	9,822	96,338	106,160	9,252	
12	9,680	90,320	10,725	96,002	106,727	10,049	
	ļ	ł			l	l	

Man ersieht aus der ersten Tabelle, daß z. B. eine Essigmischung, welche 5 Gewichtsprocente Altohol enthält, sich in Essig von 5,3 Brocent Säuregehalt umwandeln mußte, aus der zweiten Tabelle, daß z. B. eine Essigmischung, welche 7 Bolumprocente Altohol enthält, Essig von fast 6 Procent Säuregehalt geben mußte.

In der Brazis erreicht man die berechneten Resultate nicht, theils weil bei jedem Bersahren der Essigfabrikation mehr oder weniger Alkohol durch Berdunsten verloren geht, theils weil stets etwas Alkohol der Umwandlung in Essigfaure entgeht und unverändert in der Flussteit bleibt, was für die Haltbarkeit des Essigs sogar nothwendig ift. Jedenfalls muß aber dahin getrachtet werden, dem berechneten Resultate so nahe als möglich zu kommen.

Der Berlauf des Effigbildungsprocesses, die fortschreitende Ums wandlung des Altohols in Effigfaure in der Effigmischung, läßt fich mit hulfe des Acetometers verfolgen. Rachdem die Effig-

mischung angesertigt ift, prüft man den Säuregehalt derfelben und notirt das Ergebniß. In jeder Periode des Essigbildungsprocesses kann man dann, durch wiederholte Prüsung, erfahren, wie weit die Essigbildung vorgeschritten ift, wie viel Effigsäure sich schon gebilbet hat.

Es giebt aber noch einen anderen Weg, um das Fortichreiten bes Effiabilbungsproceffes ju ertennen und ju verfolgen. bem fpecifischen Gewichte eines Effige lagt fic, wie wir wiffen, nur beshalb tein Schluß gieben auf Die Große feines Sauregehaltes, weil unbefannt ift, in welchem Betrage die neben ber Effigfaure vorhandenen Stoffe auf das fpecif. Gewicht Ginfluß haben. Benn man nun aber bas fpecif. Gewicht einer Effigmischung genau ermittelt und notirt hat, fo tann man naturlich an ber allmäligen Bunahme des fpecif. Gewichtes, mabrend ber Umwandlung in Effig. das Fortschreiten der Effigbildung erseben und aus dem Betrage ber Bunahme einen Schluß ziehen auf den Betrag bes Fortichrei-Das specif. Gewicht der Effigmischung erhöht fich bei ber Umwandlung in Effig aus zweifachem Grunde, nämlich in Folge davon, daß Altohol, beffen fpecif. Gewicht geringer ift, ale bas des Baffere, verschwindet, und daß Effigfaure, deren specif. Bewicht größer ift, ale bas bes Baffere, an feine Stelle tritt. mehr Altohol daber in der Effigmischung icon in Effigfaure um= gewandelt ift, defto größer wird ihr specif. Gewicht fein im Bergleich mit bem urfprünglichen fpecif. Bewichte.

Schon seit langerer Zeit benutt man deshalb in den Schnellessigsabriken empirische aber empsindliche Araometer zur Brüfung
der Essignischung, vor und während der Umwandlung in Essig.
Man notirt die Grade, welche das Araometer in der sertigen Essigmischung zeigt, und ersieht nun aus den ferneren Angaben des Instrumentes, im Berlause der Essigbildung, wie diese vorschreitet.
Das Araometer ist, wie gesagt, nur ein empirisches, kein rationelles,
es zeigt nicht an, wie viel Procente Essigsaure entstanden sind,

man erfährt durch daffelbe nur, ob mehr oder weniger Effigfaure entftanden ift.

Balling hat nun ein rationelles derartiges Aräometer conftruirt und als Effigbildungsprober den Espfgabriken empsohlen. Die Grade dieses Aräometers entsprechen einem Unterschiede im specif. Gewichte von 0,0034; um so viel erhöht sich nämlich, nach Balling's Berechnung, das specif. Gewicht einer Effigmischung in Folge der Bildung von 1 Procent Essigäure.

Das Aräometer, dessen Körper verhältnismäßig groß und deffen Hals (Scalenröhre) dunn sein muß, damit geringe Unterschiede im specif. Gewichte noch deutlich erkennbar find, wird nach solgenden Angaben von jedem Mechaniker angesertigt werden können. Es werden auf der Scala zunächst drei Fundamentalpunkte bestimmt, welche bei 14° R. den specif. Gewichten: 0,983 (10 procentiger Beingeist), 1,000 (Basser) und 1,034 (10 procentiger Beingsist), 1,000 (Basser) und 1,034 (10 procentiger Beincssis) entsprechen. Der Abstand zwischen 0,983 und 1,000 wird nun, nach dem Schmidt'schen Theilungsversahren, in 5, der Abstand zwischen 1,000 und 1,034 in 10 Grade getheilt, wonach eben jeder Grad, wie gesagt, einer Differenz von 0,0034 im specif. Beswichte entspricht. Der Punkt 1,000 wird mit 0 bezeichnet; der Punkt 0,983 erhält die Zahl 5; der Punkt 1,034 die Zahl 10. Die Grade sind Procente wasserseiter Essigsüure.

Zeigt nun 3. B. eine Essigmischung 2,5 Grad über 0, so nimmt im Berlause des Essighildungsprocesses die Anzeige des Instrumentes stufenweis ab, passirt den Rullpunkt und gelangt endlich, wie wir annehmen wollen, bei vollendeter Essighildung auf 2,8 Grad unter 0. Der sertige Essig zeigt also 2,5 \pm 2,8, das ist 5,3 Grad, das heißt, er enthält 5,3 Procent Essighure.

Der Balling'iche Effigbitdungsprober murbe nach meinem unmaßgeblichen Dafürhalten an Brauchbarkeit nicht verloren haben und bequemer in der Anwendung fein, wenn fein Rullpunkt nicht in die Mitte der Scala gelegt worden ware. Der Bunkt 0,983 hatte mit 0, der Bunkt 1,034 mit 15 bezeichnet werden können,

um nicht Grade über und unter 0 zu haben. Ein so construirtes Instrument hatte in der als Beispiel gewählten Essignischung, ebenfalls 2,5 Grad gezeigt, nach vollendeter Essigbisdung 7,8 Grad, es hatte also eine Erhöhung des specif. Gewichts um 7,8 — 2,5 Grad, das ist um 5,3 Grad stattgesunden, entsprechend 5,3 Procent entstandener Essigsaure. Bemerken will ich auch noch, daß, nach neueren Ermittelungen, das specif. Gewicht des 10 procentigen Beingeistes nicht 0,983, sondern 0,9841 ist (S. 40). Bezeichnet man daher den Fundamentalpunkt 0,9841 mit 0, den zweiten Fundamentalpunkt 1,034 mit 15, so entspricht jeder Grad einem Unterschiede von 0,00333 im specif. Gewichte.

Ich will zum Ueberfluß die von Balling fur die Zunahme bes fpecif. Gewichtes der Effigmischungen berechnete Tabelle, corrigirt nach den neueren Ermittelungen des speeif. Gewichts der Gemische von Baffer und Alfohol, und etwas erweitert, hier mittheilen.

Gewichtsprocente		Specififche	Bunahme	
bes Ge= misches an Alkohol.	des Effigs an Effig= faure.	des Gemisches aus Alfohol und Waffer.	bes erzeugten Effigs.	bes specif. Gewichts.
1	1,100	0.9982	1,00208	0,00388
$ar{f 2}$	2,185	0.9965	1,00403	0,00753
3	3,251	0,9948	1,00592	0,01112
4	4,312	0,9931	1,00773	0,01463
5	5,354	0,9914	1,00953	0,01813
6	6,382	0,9897	1,01134	0,02164
7	7,397	0,9884	1,01307	0,02467
8	8,399	0,9869	1,01481	0,02791
9	9,385	0,9855	1,01659	0,03109
10	10,360	0,9841	1,01831	0,03421

Dividirt man die Bahlen der letten Columne durch die entssprechenden Bahlen der zweiten Columne, fo erfahrt man die Bu-

nahme bes fpecif. Gewichtes fur jedes Procent Effigfaure, bas aus ber entsprechenden altoholhaltigen Difchung entstanden.

Es ergiebt fich bieraus für die Bunahme um 1 Brocent Effigfäure:

1 Procent Alfohol $\frac{0,00388}{1,1} = 0,00352$ 2	: 1:
$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	
$7 3 \cdots \frac{7,397}{7,397} = 0,00333$	
0.00701	
$8 * \cdot \cdot \cdot \frac{0,02791}{8,399} = 0.00832$	
9 * $\cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \frac{0.03109}{9.385} = 0.00331$	
10 * $\frac{0,03421}{10,36} = 0,00330.$	

Man erfieht, daß die Differeng im fpecif. Gewichte fur jedes Brocent entftandene Effigfaure, mit dem fleigenden Altoholgehalte ber Effigmischung fleiner wird. Die mittlere Bunahme bes fpecif. Gewichts für jedes Procent Effigfaure, aus Difchungen von 1 bie 10 Brocent Altohol, ift 0,00338. Bird also die Differeng zwis fchen bem fpecif. Gewichte bes 10 procentigen Beingeiftes (0,9841) und der daraus entstehenden 10,36procentigen verdunnten Effigfaure (1,01831), alfo 0,03421 in 10,36 Theile (Grade) getheilt, fo entspricht jeder Theil (Grad) einem Brocente Effigfaure. Es ift

aber nöthig, die Scala des Essigbildungsprobers weiter als bis 10 Grad gehen zu lassen, um starke Essige damit prüsen zu können, benn man muß berücksichtigen, daß die Essigmischung nicht ein bloßes Gemisch von Alkohol und Wasser ist, daß also der Essigprober in der Essigmischung niemals bis zum Rullpunkte einsinkt, sondern mehrere Grade zeigt.

Von der Fabrikation des Essigs im Speciellen.

(Braris ber Effigfabrifation.)

Der vorhergehende Theil des Buches kann der theoretische Theil genannt werden. Es sind in demselben die Eigenschaften der Saure des Estigs, der Estigsaure, besprochen worden, es ist die Art und Weise der Entstehung der Estigsaure aus Altohol crlautert worden und es war die Rede von den Materialien zur Estigssabrikation im Allgemeinen, vom Spiritus und den gegohremen Flüssigseiten im Specielleren, sowie vom Wasser und von der Prüssung des Essigs auf seinen Gehalt an Säure. Der folgende Theil des Buches kann der praktische Theil genannt werden, weil er das specielle Versahren bei der Essigsabrikation, die eigentliche Praxis umfaßt.

Ber das im ersten Theile Besprochene zu verstehen im Stande war und verstanden hat, wird im zweiten Theile mit außerordentlicher Leichtigkeit und mit großem Interesse folgen können. Er wird finden, daß dieser Theil die rationelle Anwendung der im ersten Theile entwickelten Lehren zeigt, und er wird einsehen, weshalb so, wie gelehrt, und nicht anders gearbeitet werden darf. Ber aber den ersten Theil überschlagen mußte, weiler für ihn unverständlich, wird demohngeachtet aus dem zweiten Theile Rußen für die Praxisziehen und mit Ersolg danach arbeiten können, wenn er nur genau so verfährt, wie es vorgeschrieben ist. Das Barum wird ihn anfangs wenig kümmern, später wird er doch das eine und andere Capitel des ersten Theiles mit Interesse lesen und verstehen.

Bas von dem im ersten Theile Erörterten bei der Praxis der Otto, Effigfabrifation.

Digitized by Google

Essigfabrikation vorzugsweise in Betracht kommt, das, worauf fich vorzugsweise die Fabrikation basirt, mag zuvörderst hier noche mals übersichtlich zusammengestellt werden.

Effig entsteht, wenn eine schwach geistige (altoholshaltige) Flüssteit, unter Zusat eines sauren Ferments, bei einer Temperatur von ungefähr + 18 bis + 30° R. längere Zeit in Gefäßen, welche der Luft Zutritt gestatten, gelagert wird (S. 17). Je mehr sich die Temperatur der angegebenen höchsten Temperatur (30° R.) nähert und je mehr Luft in gleicher Zeit auf die geseignete Weise mit der Flüssseit in Berührung tommt, desto rascher erfolgt die Umwandlung derselben in Essig (a. a. D.).

Die Effigfaure bildet fich bei der Effigfabritation ftets aus Altohol, und es liefern 100 Bfund Altohol faft genau 111 Bfund Effigfaure oder 130 Bfund Effigfaurehydrat. Je reicher daher eine Effigmifchung, ein Effiggut, an Altohol ift, defto ftarter wird der Effig fein, welcher daraus erhalten wird (S. 15).

Das beste, weil reinste Effigferment, ist fertiger Effig felbst. Das Borhandensein gewisser sticktoff-haltiger Substanzen beschleunigt ben Effigbildungs, proces, aber der erhaltene Effig ist um so mehr dem Berberben unterworfen, je größer die Menge solcher Substanzen (S. 28).

Buderhaltige Substanzen können zur Effigfabris kation rationell nur verwandt werden, nachdem durch die Gährung Alkohol aus dem Zuder erzeugt worden ift. 100 Pfund Zuder liefern 50 Pfund Alkohol.

Stärkemehlhaltige Substanzen laffen fich zur Effigfabrikation nur benuten, nachdem das Stärkemehl derfelben durch den Maifchproces in Buder und biefer durch die Gahrung in Alkohol verwandelt

worden ift. 100 Pfund Stärkemehl geben ungefähr 100 Pfund Stärkezuder (S. 26).

Der praktische Theil des Buches könnte in drei, gleichsam natürliche Hauptabschnitte zerfallen, entsprechend den drei wesentlich verschiedenen Classen der Materialien, welche man auf Essig verarbeitet, nämlich der alkoholhaltigen, zuckerhaltigen und stärkemehlhaltigen. Diese Eintheilung ist indeß nicht streng durchgeführt, weil es für zweckmäßiger erachtet wurde, die wichtigeren Arten von Essig den minder wichtigeren vorangehen zu lassen.

Es giebt zwei verschiedene Methoden, nach denen eine Effigmischung, also eine mit saurem Ferment, am besten mit fertigem Effig felbst vermischte altoholhaltige Flussigkeit in Essig umgewandelt werden tann.

Bei der einen Methode, der älteren oder langfamen. Methode der Effigfabrikation, läßt man die Effigmischung in nicht ganz gefüllten und offenen Fässern oder Kruken in einem bis zur oben angegebenen Temperatur geheizten Locale, der Essigtube, so lange lagern, bis sie den hinreichenden Grad von Sauerung erreicht hat, bis also aller Alkohol in Essigsure verwandelt ift. Da bei dieser Methode die Essigmischung der Luft eine verhältnismäßig geringe Obersläche darbietet, so schreitet die Essigbildung sehr langsam vor, sie ist meist erft in Bochen oder Monaten beendet.

Bei der anderen Methode, der neueren, der sogenannten Schnellessigfabrikation, vergrößert man die Oberfläche der Essignischung dadurch, daß man diese über Spähne oder ähnliche Substanzen fließen läßt, in Fässern, in welche Luft eintreten kann, vermehrt man also die Berührungspunkte zwischen der Essigmisschung und der Luft.

So verschiedenartig nun auch die Substanzen find, aus denen fich Effig darftellen läßt, und so verschiedenartige Operationen bisweilen ausgeführt werden muffen, um aus denselben eine eigent-liche Effigmischung, das heißt eine alkoholhaltige Fluffigkeit zu ers

halten, die Umwandlung der verschiedenen Essigmischungen in Essig bleibt sich immer gleich, so daß nur die vorbereitenden Arbeiten bei der Darstellung der verschiedenen Arten von Essig verschieden sind. Aus diesem Grunde braucht das Berfahren der Umwandlung der Essigmischung in Essig nur bei einer einzigen Art von Essig genau beschrieben zu werden, bei den anderen Arten von Essig reicht es dann im Allgemeinen aus, die Darstellung der altoholhaltigen Flüssigkeit, der Essigmischung, aus den dazu ersorderlichen Materialien speciell zu besprechen und zu lehren.

Belche Art von Essig ist es nun, dessen Fabrikation am zweckmäßigsten als Beispiel des eigentlichen Fabrikationsprocesses, der Umwandlung einer Essigmischung in Essig gewählt wird? Man kann nicht schwanken; der Spiritusessig eignet sich am besten dazu. Die Mischung zu Spiritusessig, aus Spiritus, Basser und Essig, ist die reinste von allen Essigmischungen, der Essigbildungsproces erscheint daher hier in der einsachsten Gestalt und die Umwandlung in Essig kann gleich gut nach der langsamen und schnellen Methode der Essigsabrikation ausgesührt werden. Dies ist, wie wir später sehen werden, durchaus nicht immer der Fall bei den Essigmischungen zu anderen Arten von Essig. Für die Bahl des Spiritusessigs spricht überdies der Umstand, daß dieser Essig für unsere Gegend die wichtigste Art von Essig ist.

Es wird daher in dem Folgenden die Fabrifation des Spiritusessische der Essignistuselsigs als Beispiel der Essignistration überhaupt betrachtet, und in allen Einzelnheiten abgehandelt werden, und zwar sowohl die Fabrifation nach dem älteren, langsameren Berfahren, als auch nach dem neueren, schnelleren Berfahren. Ber also in Bezug auf die Darstellung anderer Arten von Essig, z. B. Bieressig, das Lehrbuch zu Rathe zieht, der wird doch das Capitel vom Spiritusessig auf das Sorgfältigste studiren muffen, weil er hier Alles sindet, was für die Fabrifation aller Arten von Essig zu wissen nöthig ift, und weil hier die Einrichtung der Localitäten, die Beschaffenheit der Utenssilien u. s. w. aussührlich besprochen ist.

Die Fabrikation des Spirituseffigs.

Der Spiritusessig, früher Branntweinessig genannt, ist im Alls gemeinen die wichtigste Art von Essig für die Länder und Gegensden, wo Wein nicht in solcher Menge gewonnen wird, daß er zu billigem Essig verarbeitet werden kann. Der Spiritusessig vertritt in diesen Ländern den Beinessig der Beinländer und geht auch wohl unter dem Namen Beinessig. Nur wo Steuerverhältnisse die Bereitung von Essig unmittelbar aus gegohrenen, nicht destillirten Flüssigkeiten rathsamer machen, so in England, kommt er selten vor. Für die unmittelbare Bereitung von Essiglure. Salzen, z. B. von Bleizucker, ist er so gut wie die einzige brauchbare Art von Essig, weil er der reinste Essig aus alkoholhaltigen Flüssigkeiten; er ift also auch von bedeutender technischer Bichtigkeit.

Die Materialien zum Spiritusessig find Spiritus, Baffer und ein saures Ferment, wozu am besten Essig felbst genommen wird. Bon anderen Busägen, welche man anwenden kann, wird später die Rede sein.

Meltere, langfame Methode der Fabrikation.

Es ift dies die Methode, welche man früher ausschließlich besolgte, und lange zuvor, ehe man sich Rechenschaft geben konnte über die Art und Beise der Entstehung des Effigs. Sie ist höchst einsach, denn sie besteht im Befentlichen nur darin, daß man die Effigmischung in nicht völlig verschloffenen Gefäßen oder Fässern längere Zeit in der Bärme lagern läßt. Es sind dann, wie man sieht, alle Bedingungen zur Essigbildung erfüllt; die, Alkohol und EssigsFerment enthaltende Mischung ift bei erhöhter Temperatur der Einwirkung des Sauerstoffes der Luft ausgesetzt.

Das Local, in welchem die zur Umwandlung in Essig bestimmte Essignischung gelagert wird, heißt die Essigstube. Bon der Beschaffenheit und Einrichtung dieses Locales hangt der Erfolg der Essigsibrifation in hohem Grade ab. Es muß eine möglichst geschützte Lage haben und es muß die Temperatur darin mit Leichtigkeit, und lange Zeit hindurch, durch heizen gleichsörmig hoch ershalten werden können. Hat man die Auswahl, so wähle man zur Essigstube ein nach Mittag gelegenes Local, und zwar natürlich ein Barterre Local, des bequemen Einbringens der Fässer und Mischung wegen.

Eine beträchtliche Sohe der Effigstube ift nicht gut, weil in geheizten hohen Localen die Temperatur oben und unten sehr verschieden ift, und weil der Zugang zu den hoch oben liegenden Gefäßen unbequem ift. Die Effigstube muß aber bis fast unter die Decke mit den, die Effigmischung enthaltenden Gefäßen beschickt werden, weil der Effigbildungsproceß hier, wegen der hohen Temperatur, besonders rasch verläuft.

Kann es geschehen, wie z. B. bei einem Reubau, so erhält die Effigstube doppelte Mauern. Die Entfernung der beiden Mauern von einander braucht gar nicht bedeutend zu sein, kann ein Baar Boll betragen. Die zwischen den Bänden befindliche, ruhig stehende Luftschicht verhindert die Ableitung der Barme aus der Effigstube sehr bedeutend.

Der Fußboden der Essigstube ift am besten ein steinerner, aus Barnsteinen (gebrannten Steinen) ober Platten. Die Fugen zwisschen den Steinen werden mit Cement verstrichen. Die Unterlage für die Steine muß eine möglichst trockene sein, z. B. aus Steinstohlenasche bestehen.

Der Bewurf der Bande und der Decke ift zwedmäßig Gpps, nicht Kalt, wenigstens muß der Kaltbewurf wiederholt mit dunnem Gppsbrei überstrichen sein. Der Kaltbewurf wird durch den Effig-fauredunft in effigsauren Kalt verwandelt und bröckelt ab.

Die Bahl und Größe der Fenfter ift möglichft zu befchranten und

bie Fenfter muffen mit Klappen (Laden) ju verschließen sein, so, daß zwischen diesen und ben Fenftern eine Schicht Luft bleibt, damit moglichft wenig Barme ber Stube durch die Fenfter entzogen werde.

Bor ber Thur der Effigstube wird ein Borbau mit einer zwei, ten Thur angebracht, ebenfalls zum Schutz gegen bas Entweichen der Barme, und um das Eindringen großer Mengen talter Luft beim Deffnen der Thur zu verhuten.

Alles Eisenwerk an den Fenstern, Thuren u. s. w. ift sorgfältig mit Delfarbe oder mit einer Lösung von schwarzem Bech oder Asphalt in Leinölfirniß anzustreichen, weil es sonft unfehlbar durch ben sauren Dunft der Effigstube fehr schnell zerftört werden wurde.

Bon besonderer Bichtigkeit ift die Beigung; es muß burch Diefelbe die Effigstube anhaltend und möglichft gleichförmig auf ber gewünschten Temperatur erhalten werden tonnen; mit je geringeren Roften, befto beffer naturlich. Wenn bas Local flein ift, reicht man mit einem Ofen aus, ein größeres Local muß zwei Defen oder aber eine Canalbeigung erhalten. Die Defen muffen fogenannte Maffenofen fein, große fteinerne Defen, welche die Barme lange anhalten, welche im Stande find, eine zu beträchtliche Abfühlung bes Locals mabrend ber Racht zu verhindern. nalheizung ift gang abnlich ber, wie man fie in Bewachebaufern (Barmhäufern) findet. In der letten Strede tann der Canal mit Gifenplatten gebect fein, um ber burchziehenden beißen Feuerluft die Barme möglichft bollftandig zu entziehen, ebe fie in ben Schorn. Aus gleichem Grunde fonnen auch die letten Buge Des Dfens eiferne fein. Das Gifen muß häufig mit Dfenfchmarze gefdmärzt werben.

Dien sowohl als Canal muffen von Außen geheizt werden, weil der Effigstube viel warme Luft entzogen wird, wenn fich die Feuerung in derselben befindet. Auch fällt dann das Deffnen der Thur der Effigstube für Zutragen von Brennmaterial und heizen weg und es tann weniger leicht Rauch in die Stube gelangen, welcher hemmend auf den Effigbildungsproces wirkt. Dien und

Canal muffen deshalb auch völlig rauchdicht fein, besonders wenn Torf, Braunkohlen und schwefelhaltige Steinkohlen als Brennmasterial benutzt werden.

Bu Gefäßen für die Effigmischung in der Effigstube benutt man entweder gewöhnliche Fäffer oder aber, indeß seltener, Steinstruken. Die letteren gleichen den großen Botten, welche früher in den Buckerfabriken jum Aufsammeln des Sprups angewandt wurden; fie haben eine 3 bis 4 Boll weite Mündung.

In Bezug auf die Größe der Gefäße, besonders der Fässer, muß bemerkt werden, daß der Essigbildungsproceß in denselben um so rascher verlausen wird, je kleiner sie sind. Die Fässer werden nämlich mit der Essigmischung nicht völlig gefüllt, sondern nur etwa zu 3/4 bis 7/8, so daß also die Mischung darin der Luft eine Oberstäche darbietet. Im Berhältniß zur Menge der Essigmischung ift nun diese Oberstäche in kleineren Fässern größer als in großen Fässern, je größer sie aber verhältnismäßig ist, desto rascher verläuft die Essigbildung.

Es muß indeß hierbei bemerkt werden, daß, wenn die Effigmischung in kleineren Gefäßen sich befindet, die Temperatur der Effigstube mit großer Sorgfalt, ohne Unterbrechung, hoch gehalten werden muß, weil sonst Erkalten der Mischung eintritt und die Effigbildung aufhört. Ist aber die Essigbildung einmal unterbrochen, so hält es sehr schwer, sie wieder in den Gang zu bringen. Hat man größere Gefäße, so erhält sich darin die höhere Temperatur, selbst wenn z. B. während einer Winternacht die Temperatur der Essigtube etwas zu niedrig geworden sein sollte, und die Essigbildung wird dann nicht unterbrochen.

Man kann als Grundsat aufstellen, daß man in dem Falle, wo man die Essigmischung bei höherer Temperatur schnell in Essig umwandeln will, kleinere Gefäße anwenden muß, im anderen Falle, nämlich wenn die Essigbildung langsamer, bei weniger hoher Temperatur verlaufen soll, größere Gefäße. Derkliche Berhältnisse

muffen darüber entscheiden; es werden bald Faffer von nur 40 Quart, bald von mehr als 100 Quart genommen.

Saben die Faffer nicht zur Ausbewahrung von Wein oder Branntwein und dergl. gedient, sondern find fie ganz neu, so muffen fie so oft mit Waffer ausgelaugt werden, bis dasselbe vollkommen rein darin bleibt, nicht mehr gefärbt wird, dann läßt man fie austrocknen.

Alle Fässer, welche zum ersten Male in der Effigstube verwandt werden, sind der Operation des Einfäuerns zu unterwerfen. Man erwärmt dazu starten Essig, indem man den Essig, in größeren Flaschen, auf oder um den Ofen, auf den Canal, oder in warmes Basser stellt. Mit diesem warmen Essige, dem man ein wenig Spiritus zuset, spühlt man die Fässer wiederholt aus, um die Boren des Holzes damit zu tranken und so gleichsam mit einem sauren Fermente zu füllen.

In der Effigftube befinden fich folide und der Große der Gauerungefäffer entsprechend conftruirte Baltenlager; auf diefe tommen Die Gauerungefaffer ju liegen. Es mag nochmale bervorgehoben werden, daß folder Baltenlager mehrere über einander vorhanden find, fo dag die Reihen der Faffer bis faft unter die Dede der Effigstube reichen, wo die Temperatur am bochften (G. 102). Bu den oberen Reihen der Faffer muß man auf einem Gange tommen tonnen, der etwa in der halben Sohe der Effigftube fich bor den Kaffern bingiebt und ber, gur Borficht, mit einem Belander verfeben ift, wenn er ben Raum zwifchen den gegenüberliegenden Reihen nicht gang ausfüllt. Sind g. B. in der Effigstube vier Reiben von Faffern übereinander vorhanden, fo werden die oberen beiden Reihen von diesem Gange ab beforgt. Bei einer vorhandenen Canalheigung wird viel Raum erfpart und die Aufstellung der Baltenlager erleichtert, wenn der Canal in den Fußboden verfentt ift, in einer Bertiefung fich bingiebt.

Es ift fehr zweckmäßig, wenn außer dem Spundloche noch ein zweites Bohrloch, vorn, in gleicher Linie mit dem Spundloche, in

einer Daube der Faffer vorhanden ift. Man tann dann die Faffer, auf beren Spundloch fich, wegen einer barüber liegenden Reibe von Faffern, tein Trichter fegen läßt, durch diefe Deffnung mittelft eines Trichtere beschicken, wenn die Faffer der oberen Reibe nur etwas jurudtreten und wenn man, falls es erforderlich, ber Robre des Trichters eine paffende Biegung giebt. Das Abzapfen des Effige von den Faffern der oberen Reihe wird dadurch nicht gebindert, wenn fie fo liegen, daß das Bapfloch berfelben immer zwiichen zwei Kaffern der unteren Reibe fich befindet. Röbren pon vulcanisirtem Rautschut, Die jest überall und von allen Dimenfionen zu haben find, gewähren sowohl bei dem Kullen der Kaffer als beim Abzapfen außerordentliche Bequemlichkeit. Daß die erwähnte vordere Deffnung, wenn man ihrer nicht bedarf - fie fann auch zum Brobenehmen mittelft eines Stechhebers Dienen, felbft zum Entleeren ber Saffer mittelft eines glafernen Bebers durch einen Rort ober holzspund verftopft wird, verfteht fich von felbft.

Man findet auch wohl im vorderen Boben der Sauerunge, fäffer, ganz oben, in einer Linie mit dem Spundloche, also gerade über dem Zapfloche, ein Bohrloch. Es foll durch diese Deffnung und das Spundloch ein Luftzug stattsinden. Die Ansichten über die Zweckmäßigkeit dieser Deffnung sind getheilt; jedenfalls kann dieselbe wohl durch die vorhin erwähnte zweite Deffnung, die dann unverschlossen bleibt, ersest werden.

Die Aufstellung der Aruten, wenn diese genommen werden, geichieht ebenfalls auf paffenden Borten und Gestellen.

Rachdem die Effigstube mit den Gefäßen befest ift, wird gur Beschickung derselben mit der Effigmischung gefchritten.

Die einfachste und reinste Effigmischung für Spirituseffig ift das Gemisch aus Spiritus, Baffer und fertigem Effig. Der Al-toholgehalt der Effigmischung, die Menge des zur Estigmischung zu nehmenden Spiritus ift natürlich bedingt durch die beabsichtigte Starte des zu erzielenden Effigs. Als Anhaltspunkt zur Bestim-

mung der Menge des ju nehmenden Spiritus dient die Seite 91 mitgetheilte Tabelle, welche hier, abgefürzt, nochmals eine Stelle finden mag:

Alfoholgehalt ber Essig: mischung in Bolumprocenten, b. i. Graben nach Tralles.	Sauregehalt bes daraue entstehenben Effige in Procenten.
1	0,87
2	1,74
3	2,60
4	3,46
5	4,30
6	5,14
7	5,98
8	6,81
9	7,63
10	8,44
11	9,25
12	10,05.

Der nach dieser Tabelle aus dem Alfoholgehalte der Effigmischung sich ergebende Säuregehalt des Essigs ist der berechnete, der theoretische Säuregehalt, welcher in der Praxis nicht völlig erreicht werden kann, weil etwas Alkohol und Essigäure durch Berdunsten verloren geht und etwas Alkohol in dem Essig unverändert enthalten ist (a. a. D.). Wan hat also in der Praxis die Essigmischung etwas alkoholreicher zu machen, als es die Tabelle verlangt, ungefähr um 5 bis 10 Procent.

Der gewöhnliche Spiritusessig des Handels befigt eine Stärke von ungefähr 4,6 bis 4,8 Procent; man giebt dazu der Essigmischung eine Stärke von etwa 6 Grad Tralles und macht diese für ftarkere Essige entsprechend stärker.

Bie Seite 44 gesagt ift, läßt fich in einer so altoholarmen Fluffigkeit, wie fie das Gemisch von Spiritus und Baffer fur die

Effigmischung ift, der Altoholgehalt mit einem gewöhnlichen Alto: holometer nicht genau erkennen; man berechnet beshalb zweckmäßig Die Menge des Spiritus und Baffere aus dem Altoholgehalte des Spiritus, wie a. a. D. angegeben. Man dividirt die Grade, welche der Spiritus zeigt, durch die Grade, welche die Effigmischung ober vielmehr das Bemisch aus Spiritus und Waffer haben foll, und erfährt fo, wie viel Maage (Quart u. f. m.) des Bemifches aus einem Maage (Quart) des Spiritus erhalten werden. men, der Spiritus mare 800 Tr. ftart und die Effigmischung folle 60 Er. ftart werden, so hat man $\frac{80}{6} = 13.3$ Quart Mischung aus 1 Quart des Spiritus darzustellen, aus 10 Quart also 133 Quart u. f. w. Es muffen alfo 10 Quart bes Spiritus mit 123 Quart Baffer vermischt, oder 10 Quart bis ju 133 Quart mit Waffer verdunnt werden. Die Quartprocente in 10 Quart Spiritus find auf 183 Quart ju vertheilen. Befage ber Spiritus eine Starte von 840 Tr. und follte die Effiamischung die Starte von 7º Er. erhalten, fo murde 1 Quart Diefes Spiritus 12 Quart dieser Effigmischung geben, da $\frac{84}{7} = 12$.

Die Menge des Essigs, welche, als Ferment, dem Gemische aus Spiritus und Wasser zugesett wird, kann sehr verschieden genommen werden. Je mehr Essig man im Allgemeinen anwendet, besto rascher verläuft verhältnismäßig der Essigbildungsproces, aber desto mehr Essigsfüser und also ein desto größeres Local hat man nöthig. Man nimmt den sechsten, vierten, dritten Theil des Gemisches aus Spiritus und Wasser an Essig, ja selbst die Hälfte. Es verteht sich von selbst, daß der zuzusehende Essig wenigstens annähernd die Stärke des zu erzielenden Essigs haben muß, oder daß man, wenn derselbe schwächer ift, eine entsprechend größere Menge von Spiritus anwenden muß.

Für gewöhnlichen Spirituseffig find alfo, als Beifpiel, zu vermischen: 100 Quart Spiritus von 80° Tr., 1200 bis 1300 Quart Basser, 300 bis 400 Quart Essig.

Das Bermischen wird am besten in einem großen Bottiche, dem Mischungsbottiche, der außerhalb der Essigstube seinen Blat haben kann, ausgeführt. Ein Theil des Wassers wird so heiß genommen, daß die sertige Mischung eine Temperatur von 25° bis 30°R. besitt. Es ist nämlich stets zweckmäßig, die Mischung warm in die Essigsüsser der Essigstube zu bringen; kommt sie kalt hinein, so vergehen mehrere Tage, ehe sie in den Fässern die Temperatur der Essigstube annimmt. Man giebt zuerst in den Mischungsbottich das kalte und heiße Wasser, dann den Essig und schließlich den Spiritus. Ist kein Mischungsbottich vorhanden, so benutzt man meistens statt dessen größere, liegende Fässer, von bekanntem Quartgehalte, für welchen man, nach Abzug des zuzusetzenden Essigs, die Menge des Spiritus berechnet. Nach dem Einfüllen des Spiritus und Essigs wird dann das Faß mit kaltem und heißem Wasser gefüllt.

Wenn die Effigfabrik schon im Gange ift, bedarf man des Essigs zur Essigmischung nicht mehr. Man läßt dann nämlich beim Abzapsen des fertigen Essigs aus den Fässern der Essigtube, einen Rest Essig darin, so viel als ungefähr der übliche Jusat ift. Dieser trube Rest ist sogar ein weit besseres Ferment, als der klare reine Essig.

Bon den verschiedenen Busagen, welche die Mischung zu Spiritusessig außerdem nicht selten erhalt, als z. B. Beigbier oder Malzwein, Sprup, Honig, Rosinen, Brot in Essig geweicht, Sauerzteig u. s. w., und welche bedeutenden Einstuß auf den Gang der Effigbildung ausüben, wird später die Rede sein.

Mit der fertigen, warmen Effigmischung werden nun die Faffer oder Aruten beschickt, und zwar füllt man dieselben, wie schon oben erwähnt, zu 3/4 bis 7/8 mit der Mischung an, damit eine Flache derselben der Einwirkung der Luft ausgesest ift. Die Mündungen der Aru.

ten werden lose mit einem Schiefer bedeckt, um ftarte Berdunftung und Abkühlung zu verhindern; auch auf die Spundöffnung der Fäffer legt man wohl ein Stuck Schiefer.

Der rationelle Fabrikant, welcher den Berlauf des Effigbildungsprocesses beobachten will, ermittelt nun den Säuregehalt der Essigmischung mittelft des Acetometers und notirt denselben, am besten mit Kreide an den Fässern selbst, notirt auch die Angaben des Essiglidungsprobers. Mit einer einzigen Probe reicht man natürlich nur aus, wenn die Essigmischung auf allen Fässern ganz gleiche Zusammensehung hat, was der Fall, wenn die ganze Mischung im Mischungsfasse angesertigt wurde, oder wenn die Menge des in jedem Fasse zurückgelassene Essigs wenigstens ziemslich dieselbe war.

Rachdem die Essigfier oder Essigkruken beschickt find, hat man im Wesentlichen nichts weiter zu thun, als die Temperatur der Essightube auf der erforderlichen Sohe zu halten, bis zur vollständigen Umwandlung der Essightung in Essig. Mehrere Thermometer, in der Essightube gehörig vertheilt, muffen deshalb vorhanden sein.

Die Temperaturen, bei benen die Sauerung des Alfohols in der Essignischung am besten vor sich geht, sind, wie oft erwähnt, die Temperaturen von 18° bis 30° R., und es ersolgt, wie ebenfalls schon erwähnt, die Sauerung um so rascher, je mehr sich die Temperatur der höheren nähert. Hieraus ergiebt sich, daß die Temperatur in der Essigstube nicht unter 18° R. herabsinken und nicht über 30° R. steigen soll. Denn wenn auch im ersteren Valle die Essigstlung nicht ganz aushört, so wird dieselbe doch dann nur höchst langsam vorschreiten, und im letzteren Falle hat man immer beträchtlichen Berlust an Alkohol durch Berdunsten zu erleiden, abgesehen davon, daß stets ein um so größerer Berlust an Wärme durch Ableitung stattsindet, je höher die Temperatur der Essigstube ist.

Db es zwedmäßig ift, die Temperatur ber Effigstube mehr nabe

300 R. oder mehr nahe 180 R. ju halten, die Effigstube alfo ftarter oder schwächer zu heizen, darüber entscheiden örtliche Berhältniffe.

Halt man die Essightube sehr warm, so hat man täglich eine größere Menge von Brennmaterial auszuwenden, aber eine kurgere Beit hindurch; man hat ein kleineres Anlages und Betriebs-Capital nöthig, weil man mit einem kleineren Locale und weniger Fässern ausreicht, und weil der Spiritus bald in Essig verwandelt ift.

Salt man die Essigstube weniger warm, so hat man langere Beit hindurch ein größeres Local zu heizen, weil man naturlich eine größere Anzahl von Essigsässern haben muß.

Wie in vielen anderen Dingen, wird die Mittelstraße auch hier wohl zum besten Ziele führen, wird die Temperatur von 220 bis 250 R. die für die meisten Berhältnisse passendste sein.

Einige Tage nachher, nachdem die Effigmischung in die Effigftube gebracht ift, nimmt der Effigbildungeproces, d. h. die Oxpdation des Alfohole ihren Anfang, und man muß nun von Zeit zu Zeit untersuchen, ob derfelbe in jedem Fasse gehörig vorschreitet.

Das Beginnen und Fortschreiten der Essigbildung zeigt sich dadurch, daß die Temperatur in den Essigfiffern etwas höher als in der Essigstube ift, was man durch das Thermometer, bei einiger Uebung auch schon durch das Gefühl erkennen kann, wenn man in eine der Deffnungen der Fasser einen Finger steckt, ja selbst schon, wenn man die Hand flach auf den Boden der Fasser legt.

Reben der Erhöhung der Temperatur bemerkt man, daß die Essigmischung einen angenehmen, stechend sauren Dunst aushaucht, der ansangs nur, wenn man in die Fässer riecht, wahrzunehmen ist, der bald aber die ganze Essightube erfüllt und gleichsam als saures Ferment die Säuerung befördert. Die Schieser, mit denen man die Mündungen der Kruken, auch die Spundöffnungen der Fässer bedeckt hat, zeigen auf der Unterstäche einen Thau von condensittem Dunst.

Bober die Temperaturerhöhung? Sie tann nicht auffallen.

Der Effigbildungsproceß ift, wie S. 18 gefagt, ein Orydationsproceß, ein Berbrennungsproceß ohne Feuererscheinung. Bei der Orydation des Alkohols zu Essigäure wird ebenso Barme entwicklt, wie bei dem Berbrennen von Holz in einem Ofen. Die Barme, welche bei der Orydation des Alkohols frei wird, ift nicht unbedeutend, aber da diese nur sehr langsam in den Fässern vorschreitet, so vertheilt sich die Barme auf eine lange Zeit, und die Temperatur der Essighichung sett sich ziemlich mit der Temperatur der Essightube ins Gleichgewicht. Es wird sich später bei der Schnellessischung sehr bedeutend ist, wenn die Umwandlung des Alkohols in Essighure rasch ersolgt, wenn also in derselben Zeit mehr Barme frei wird als bei dem langsamen Berfahren der Essigfabrikation.

Der Essigbildungsproceß ist dem Athmungsprocesse ju vergleischen, welcher ebenfalls ein Berbrennungsproceß, ein Orndationsproceß ist. Bei dem Einathmen gelangt die atmosphärische Luft in die Lungen, ein Theil des Sauerstoffs der Luft wird im Körper zu Orndationen verwandt, und die dabei freiwerdende Wärme erhält unsern Körper auf einer Temperatur, welche meistens weit höher ift, als die der umgebenden Luft.

In der Essigtube athmet die Essignischung den Sauerstoff der Luft ein, die Fasser sind gleichsam lebend, und so lange dieses Einsaugen von Sauerstoff unausgesetzt stattfindet, findet auch Wärmerentwickelung, also Temperaturerhöhung statt; der dunstende Bustand zeigt sich, der Säuerungsproces schreitet gehörig fort, die Essigbildung ift in gutem Gange.

Findet man bei der Untersuchung der Estigftube Fasser, welche kalt sind und den dunftenden Bustand nicht zeigen, so find diese gleichsam todt, oder scheintodt, wenn man lieber will; die Essigbildung hat in denselben entweder gar nicht begonnen oder sie hat wieder aufgehört. In diesem Bustande bleibt die Essigmischung unverändert in den Fässern oder sie geht selbst in Berderbniß über.

Man muß dann die Urfache des Stillstehens der Effigbildung

ju ermitteln suchen. Am häusigsten ift eine kalte Lage der Fässer die Ursache, eine Lage, wo kalter Luftzug die Fässer treffen kann; außerdem trägt oft auch unregelmäßiges Heizen der Stube die Schuld. Besonders wenn die Essisser klein sind, muß man sich vor zu beträchtlichem Sinken der Temperatur in der Essisstube sehr hüten, weil gerade in diesem Falle der Stillstand der Essisser saurebildung am leichtesten eintritt (S. 104). Man berücksichtige, daß das starke Seizen der Essisstude nicht sowohl den Zweck hat, die Essississischung in den Fässern zu erwärmen, sondern daß es vorzüglich bezweckt, die Essissischung in den Fässern warm zu halten, das heißt, das Entweichen der Wärme zu verhindern, welche in den Fässern durch die Essissibung frei wird. Je dicker deshalb auch die Fassauben sind, desto besser ist es, sowie auch das Ueberkleben der Fässer mit starkem Papier, das Einhüllen der Fässer, in der That nützlich sind.

Die todten Faffer muffen sofort wieder zum Leben gebracht werden, weil sonft, wie gesagt, ihr Inhalt in Berderbniß übergeht. Man zapft einen Theil der Essignischung aus denselben auf große Flaschen, erwärmt ihn, indem man die Flaschen um den Ofen, auf den Heizcanal oder in warmes Wasser stellt, und gießt ihn dann wieder in das Faß, zweckmäßig unter Zusat von ein wenig Spiritus und Essign. Daß zugleich die Ursache des Stillstehens der Essigsaurebildung beseitigt wird, versteht sich von selbst.

Bon Zeit zu Zeit prüft man nun die Effigmischung mit hulfe des Effigbildungsprobers oder des Acetometers, und erfieht aus der regelmäßigen Zunahme des specif. Gewichts und des Sauregehalts den regelmäßigen Fortgang der Essibildung. Der Essigbildung ift in Essig bildungsproceß ist beendet, die Essigmischung ift in Essig umgewandelt, wenn, nach gehörig regelmäßigem Berlaufe der Essigbildung, die Temperatur in den Fässern aufhört, höher zu sein, — die Fässer nicht mehr den dunstenden Zustand zeigen, — die Schieser nicht mehr mit Schweiß bedeckt find, das specif. Gewicht

Digitized by Google

und der Sauregehalt des Inhalts der Faffer fich nicht weiter er- hoht und wenn das Product volltommen klar ift.

Ueber die Zeit, binnen welcher die vollständige Umwandlung der Essigmischung in Essig beendet ift, läßt sich nur Allgemeines sagen, da sehr verschiedene Umstände daranf Einsluß haben. Sie ift, wie schon gesagt, vorzüglich abhängig von der Temperatur der Essigtube; sie ist ferner abhängig von der Größe der Fässer, sie ist weiter abhängig von dem Betrage des Alkoholgehalts der Essigmischung, und sie ist endlich auch verschieden nach dem Bortommen einer größeren oder kleineren Menge von Essigsterment und nach der Ratur der Essigstermente in der Essignischung.

Söhere Temperatur der Effigstube beschleunigt den Effigbildungsproceß, die Oxydation des Alfohols, wie die Barme im Allgemeinen die chemische Bechselwirtung der Körper befördert. In kleineren Fässern bietet die Effigmischung der Luft eine, im Berhältniß zu ihrer Menge größere Oberstäche dar, als in größeren Fässern, es muß also die Oxydation rascher ersolgen. Je weniger Alkohol in Essigläure umzuwandeln ist, desto rascher wird natürlich die Umwandlung beendet sein: Bon dem Einflusse, welchen anderweitige verschiedene Beschaffenheit der Essigmischung auf die Beitdauer der Essigbildung ausübt, wird später die Rede sein.

Man wird im Allgemeinen sagen können, daß bei einer Temperatur der Essightube von 30° bis 28° die Essightldung in 4 bis 6 Wochen, bei einer Temperatur von 28° bis 24° in 6 bis 10 Wochen, bei einer Temperatur von 24° bis 21° in 10 bis 12 Wochen, bei einer Temperatur von 21° bis 18° in 12 bis 20 Wochen, bei einer Temperatur von 21° bis 18° in 12 bis 20 Wochen beendet ist. Unterhalb 18° verläuft die Essightldung sehr langsam, so daß dann wohl 8 bis 10 Monate vergehen bis zur vollständigen Umwandlung der Mischung in Essig.

Sobald der Essig fertig geworden ift, muß derselbe aus ber Effigstube entfernt werden, weil er bei langerem Liegen auf ben Sauerungsfässern, ohne das Borhandensein von Altohol, verdirbt, nämlich schleimig wird ober felbst in Faulniß übergeht. Dan

zapft den Essig aus den Fässern oder gießt ihn aus den Kruken ab, bringt ihn auf Lagerfässer in ein kuhles Local und sett demsselben ein wenig Spiritus zu, etwa auf jedes Oxhost 1/2 Quart. So mit Spiritus vermischt, hält er sich, ohne zu verderben, und es erhöht sich sogar sein Säuregehalt. Ist nämlich noch Altohol vorhanden, so geht der Essigbildungsproceß selbst auf den Lagersfässern fort, obgleich natürlich sehr langsam; es ist sortwährend Leben im Essig, der Essig bedarf des Alkohols gleichsam zu seiner Nahrung. Ist aller Altohol vollständig aus dem Essig verschwunzden, so fängt die Essigsäure selbst an, Zersehung zu erleiden, und dies geschieht um so schneller, je höher die Temperatur des Lagerraums ist, deshalb eben sehr rasch, wenn der sertige Essig in der Essigsstube bleibt. Bleibt der Essig sehr lange auf dem Lager, so muß der Zusap von Spiritus von Zeit zu Zeit wiederholt werden.

Uebrigens ift der Effig ftets um so haltbarer, je weniger derselbe fremde Substanzen enthält und je stärker er ift. Sehr
schwache, mit stickstoffhaltigen Substanzen beladene Effige lassen
sich nur durch beträchtliche Beimischung von Spiritus und in sehr
guten kublen, aber nicht dumpfigen Localen vor dem Berderben
bewahren (siehe später).

Auch aus der reinsten Essigmischung sest sich während der Dauer des Essigbildungsprocesses in den Säuerungsfässern ein Bodensatz ab und es scheidet sich mehr oder weniger von einer schleimigen Masse aus, die man Essigmutter nennt. Diese Essigmutter ist ein organisches Gebilde, eine pilzartige Pflanze (Ulvina aceti, Küsing; Mycoderma aceti Anderer); sie erscheint unter dem Mikrostope als eine Aneinanderlagerung von Kügelschen, kleiner als die Sesenkügelchen, und enthält in dem aufgeguollenen Zustande eine außerordentliche Menge Essig aufgesogen. (Annalen d. Chemie u. Pharmacie, Bd. 83, S. 89.)

Diefe Effigmutter ift ein vortreffliches Beforderungsmittel ber Effigbildung, ein ausgezeichnetes faures Ferment, jum Theil wohl

wegen des Effigs, welchen fie enthalt. Man last deshalb beim Abzapfen des Effigs aus den Effigfäffern, oder Abgießen des Effigs aus den Kruken, den truben Ruchtand in den Fäffern und Kruken und kann dann, wie schon Seite 109 bemerkt, bei Anfertigung der neuen Effigmischung des Zusabes von Essig entbehren. Man kann auch, wenn man will, die Ruchtande aus allen Fäffern und Kruken zusammen auf ein größeres Faß bringen und nach einiger Zeit das Klare abzapfen; der hier bleibende Rest dient dann als Essigferment.

Der Betrieb der Essigfabrik läßt sich mannigsach abandern. Unstatt die Sauerungefässer der Essigftube auf einmal mit Essigmischung zu beschicken, theilt man dieselben auch wohl in mehrere Classen, etwa in drei Classen, und beschickt sie dann in drei Berioden mit der Essigmischung; natürlich die lette Classe dann, wenn die Essigmischung in den Fässern der ersten Classeschon nahezu vollständig in Essig umgewandelt ist.

Bei solchem Betriebe der Fabrit hat man, wie einzusehen, ein weniger bedeutendes Lager von fertigem Essig zu halten, da häufiger der Essigtube Essig entnommen werden tann; die Arbeit drängt sich nicht auf eine so turze Zeit zusammen, und die in der Essistube lagernden, in voller Säuerung begriffenen Fässen, welche den erwähnten stechend sauren Dunst ausstoßen, wirten durch diesen gleichsam ansteckend auf die eben in die Stube gebrachten Fässer.

Selbst wenn man gleichzeitig alle Fäffer der Effigstube mit Effigmischung beschickt, bilden sich meistens doch im Berlaufe der Fabrikation von selbst verschiedene Classen. Die Temperatur und Berhältnisse im Allgemeinen sind in der Essightube niemals überall so gleich, daß in allen Fässern die Essightldung gleich rasch verslaufen kann. Es bleiben, aus nicht immer zu ermittelnden Ursachen, einzelne Fässer im Fortschreiten des Essighildungsprocesses zuruck, welche man dann mit Kreide bezeichnet.

Finden fich in der Effigstube Stellen, wo es besonders warm ift, so kann man an diese Stellen diejenigen Sauerungsfäffer bringen, in denen die Effigbildung bald beendet ift, weil sich diese, wegen der geringen Menge des in der Effigmischung noch vorhandenen Alfohols, am wenigsten von selbst erwärmen. Auch hat man bei diesen nicht so leicht Berlust an Alfohol durch Berdunsten, in Folge der größeren Wärme, zu befürchten, wie bei der noch alkoholreicheren Rischung.

Benn aber die ermähnte Eintheilung der Effigfäffer in mehrere Claffen nicht unzweckmäßig sein soll, so muß das häufigere Arbeiten in der Effigstube nicht von einem sehr häufigen Deffnen der Thur begleitet sein, weil sonft leicht der Gang der Effigbildung gestört wird.

Bei der Eintheilung der Faffer in Claffen, fo bequem und zwedmäßig diefelbe in mancher hinficht erscheint, begiebt man fich jedenfalls eines nicht unwichtigen Bortheile, nämlich des Bortheils einer allmäligen Steigerung ber Temperatur mabrend bes Fortschreitens der Effigbildung in den Effigfaffern. nämlich fammtliche Faffer der Effigmischung auf einmal mit Effig. mijdung beschickt und ift daber in allen Faffern die Effigbildung, wenigstens annahernd und im Allgemeinen gleichweit fortgefchritten, fo braucht man anfange, beim Beginn der Effigbildung, die Effigstube nicht fo ftart zu beigen, ale fpater. Die Effigmischung' ift natürlich anfange am altoholreichsten, es wird barin in gleider Beit mehr Altohol in Effigfaure umgewandelt ale fpater, weil eine größere Menge von Alfohol der orydirenden Wirfung ber Luft dargeboten wird, die Mifdung erhalt fich von felbft leichter marm ale fpater und man verhütet betrachtliche Berdunftung des Altohole, wenn man anfange die Temperatur nicht ju febr fteigert.

Bruft man nämlich die Mischung von Beit zu Beit mit dem Effigbildungsprober oder mit dem Acetometer, so zeigt fich in ben

ersten Bochen — nachdem die Essistlung gehörig in den Gang gekommen — eine raschere Zunahme des Säuregehalts als in den letteren Bochen. Um nun die Umwandlung der letten Antheile Alkohol in Essissiure zu beschleunigen, kann man die Temperatur der Essissiure erhöhen, und man hat dabei nicht so leicht eine Berstüchtigung des Alkohols zu besurchten, da dieser lette Antheil Alkohol von der Flüssigkeit kräftiger zurückgehalten wird. Sält man daher z. B. die Temperatur der Essissiure anfangs auf 20° bis 22° R., so kann dieselbe gegen das Ende der Essisbildung auf 24° bis 26°, selbst noch höher gesteigert werden. Enthält aber die Essissiuhe verschiedene Elassen von Fässern, besindet sich also in derselben Essigmischung in verschiedenen Stadien des Essisbildungsprocesses, so hat es keinen Sinn, die Temperatur bald niedriger, bald höher sein zu lassen.

Bas die Anzahl der Fäffer (resp. Kruken) betrifft, welche man zur Darstellung einer gewissen Quantität Essig nöthig hat, so wird sie jeder Essigfabrikant aus den Berhältnissen leicht ableiten können. Die Zahl der Fässer ist abhängig von der Menge Essig, welche der Essigmischung als Ferment zugeset wird, von der Größe der Fässer und von der Zeitdauer der Essigbildung.

Angenommen, man will jährlich 300 Oxhoft Effig jum Ber- taufe liefern, fo hat man wöchentlich 6 Oxhoft davon ju fchaffen.

Enthält die Essigmischung den vierten Theil Essig, sind die Essigsässer halbe Oxhoste (90 Quart), und werden dieselben mit ungefähr 70 Quart Essigmischung beschiedt, wo dann nach Abzug des Essigs ungefähr 52 Quart in Essig zu verwandelnde alkohol-haltige Flüssigkeit bleiben, so werden vier solcher Säuerungsfässer, unter Berücksichtigung des unvermeidlichen Berlustes, ziemlich genau 1 Oxhost Essig liefern, 24 solcher Fässer also 6 Oxhost Essig.

Mit 24 Fäffern wurde man daher den Zwed erreichen, wenn die Effigmischung jedesmal nach einer Boche in Effig verwandelt ware. Man bedarf 2 mal 24, 4 mal 24, 8 mal 24, 12 mal

24 u. s. Käffer, wenn bie Umwandlung der Estigmischung in Estig 2, 4, 8, 12 Bochen dauert, und man wird dann resp. 12, 24, 48, 72 u. s. Drhoft fertigen Estig haben.

Rehmen wir an, die Effigstube werde so geheizt, daß die Effigbildung in 4 Bochen beendet sei, wo sich dann in der Effigstube 96 Fässer von angegebener Größe befinden muffen, von denen man am Ende der Zeit 24 Drhost Essig erhält, so hat man auf diese 24 Oxhost Essig das Brennmaterial, den Arbeitslohn, die Localmiethe u. s. w. von 4 Bochen zu vertheilen.

Bird die Essigtube weniger geheizt, so daß die Essigbildung erst in 16 Bochen beendet ist, so erhält man in demselben Locale, von derselben Anzahl von Fässern in 16 Bochen dieselbe Menge von Essig, nämlich 24 Oxhost, auf welche daher das Brennmaterial, die Localmiethe, der Arbeitslohn u. s. w. von 16 Bochen zu vertheilen ist. In nun aber der Bedarf an Essig für je 4 Bochen 24 Oxhost, so muß die Essigtube 4 mal 96, das ist 384 Fässer enthalten; sie muß also 4 mal so groß sein. Es ist daher ein 4 mal größeres Local längere Zeit (16 Bochen), wenn auch allerdings nicht so start, zu heizen.

Man ersieht hieraus, daß ein langes hinziehen des Effigbildungsprocesses durch schwaches heizen der Essightube nur bei geringem Bedarf von Essig möglich ift, bei schwunghaftem Absahe
muß man rasch arbeiten, man hätte sonst übermäßig große Localitäten nöthig.

Die oben (S. 109) angegebene Essignischung aus Spiritus, Basser und Essig liefert bei gehöriger Behandlung einen vortress, lichen Essig bon ungefähr 4,5 Broc. Säuregehalt, der sich wegen seiner Reinheit vorzugsweise zum Einmachen, zur Benuhung in den Apotheken, zur Bleiweißsabrikation u. s. w. eignet. Soll der Essig schwächer oder ftarker werden, so vermindert oder vermehrt man natürlich die Menge des Spiritus entsprechend, da ja die Menge der entstehenden Essigfaure von der Menge des vorhandesnen Alkohols abhängig ist. Für den letteren Fall muß aber

bemerkt werden, daß cs nicht zweckmäßig ift, die ganze Menge des Spiritus der Mischung auf einmal, d. h. gleich anfangs zuzugeben, weil diese dadurch so alkoholreich werden wurde, daß ein nicht unbedeutender Berlust an Alkohol durch Berdunftung stattssinden müßte. Man macht dann zweckmäßig die Mischung wie angegeben, und fügt nachträglich, wenn die Sauerung schon weit vorgeschritten ist, die ersorderliche Menge Spiritus jedem Fasse hinzu, für innige Bermischung Sorge tragend, wie sich von selbst versteht. Es ist gut, etwas Essig dem Fasse durch Abzapfen oder Ausheben mit einem Heber zu entnehmen, damit den Spiritus zu vermischen und das Gemisch in das Faß zu gießen; die Bermischung erfolgt dann weit leichter. Das Aufrühren der Mischunz befördert die Essigbildung.

Die Effigmischung zu Spirituseffig wird in den verschiedenen Fabriken nicht eben selten auf sehr mannigsache Weise abgeandert. Die Abanderungen bestehen theils in der Anwendung besonderer Fermente, neben Essig, theils in dem Zusaße verschiedener zuckershaltiger Substanzen und gegohrener Fluffigkeiten.

Befonders in den älteren Fabriten benutt man häufig neben Effig noch stickftoffhaltige Substanzen als Fermente. Man bringt z.B. in jedes Säuerungsfaß etwas in Effig geweichtes Brot, ein wenig Sauerteig oder Breghefe oder etwas von einem Teige aus Weizen mehl, Roggenmehl, Beinftein und Effig, ben man unter öfterem Umarbeiten einige Zeit hat liegen laffen.

Alle diese Busate beschleunigen den Effigbildungsproces, selbst wenn sie in sehr geringer Menge angewandt werden (auf das Oxhoft Mischung reichen schon einige Loth aus); aber die, solche Busate enthaltende Effigmischung muß in den Sauerungskaffern sehr sorgfältig überwacht werden, da sie weit leichter umschlägt, in Berderbniß übergeht, als die von solchen sticktoffhaltigen Substanzen freie Mischung. Rommt bei solcher Mischung die Essighildung in einem Sauerungsfasse nicht in den Gang, oder hort-

die Effigbildung aus irgend einer Ursache wieder auf, so wird die Mischung übelriechend und geht in stinkende Fäulniß über, um so rascher, je reicher sie an den erwähnten sticktoffhaltigen Substangen ift. Man muß dann das verdorbene Faß sofort aus der Effigstube entfernen, den Inhalt weggießen — es verlohnt sich selten, die Wiederherstellung durch startes Erhigen zu versuchen —, das Faß gründlich reinigen mit heißem Wasser und Bürste, es trocknen und von Neuem einsäuern. Bleibt die verdorbene Misschung in der Essigtube, so steckt sie, durch Berbreitung des Schimmels, welcher sich darin entwickelt, die benachbarten Fässer an.

Richt selten erscheint der mit den erwähnten Zusagen bereitete Essig nicht völlig blant, sondern mehr oder weniger opalisirend, und daß derselbe unter gleichen Umständen weniger haltbar ift, als der aus der reineren Mischung erhaltene, liegt auf der Hand. Man muß ihn jedenfalls sehr kuhl und mit Beimischung von Spiritus lagern, um ihn vor dem Kahmigwerden zu schüßen. Ift der Essig sehr start, so halt er sich natürlich besser, als wenn er schwach ist, und es mag hier angeführt werden, daß in Braunschweig früher eine Essigsabrik bestand, welche ein Gemisch aus Spiritus, Wasser und viel Essig, unter Zusah des oben erwähnten Teiges aus Weizenmehl, Roggenmehl, Weinstein und Essig, in Kruken bei einer Temperatur von 36° R. innerhalb 14 Tagen in einen Essig verwandelte, der hinsichtlich seines Säuregehalts und der Lieblichkeit des Geschmacks, alle anderen damals hier vorkommenden Essige übertras.

Sehr gewöhnlich benutte Zufate zur Estigmischung sind: Bucker, Sprup, Honig, Beigbierwürze, Auszüge oder Abkochungen von zuckerhaltigen Substanzen, z. B. Rossinen und Rosinenstengeln. Dhne das gleichzeitige Borhandensein eines, die Gährung (Beingährung, Alkoholgährung) einsleitenden, also den Zucker in Alkohol umwandelnden Ferments (Hefe), bringen diese zuckrigen Zusäte nicht den Ruten, welchen man sich gewöhnlich von ihnen verspricht.

Der reine Zucker bleibt bei der Essibildung zum Theil unsgerset in der Essigmischung, ein anderer Theil giebt Beranlassung zur Entstehung von schleimigen Wassen, und zur Bermehrung der Essigmutter. Dasselbe gilt im Wesentlichen vom Sprup und Honig.

Wendet man Abkochungen, besser, nur lauwarm bereitete Auszüge aus zuderhaltigen Substanzen an, z. B. Bierwürze, so sind es mehr die darin auch vorkommenden stickstoffhaltigen Bestandtheile, welche die Essightldung befördern, ja diese können sogar zur Weingährung Beranlassung geben und dadurch den vorhandenen Zucker zur Umwandlung in Essigsäure geschickt machen.

Dies wird natürlich noch sicherer der Fall sein, wenn man neben zuchrigen Zusäten zugleich auch wirkliche Sese, oder Sährung erregende Substanzen anwendet, z. B. nicht bittere Bierhese, oder Preßhese, oder Sauerteig. Auch zuchrige Fruchtsäfte und zerquetschte Früchte bringen mit dem Zucker zugleich Alkohol-Ferment in die Mischung. Reben der Essightldung wird dann in der Essightldung zugleich Sährung stattsinden; es ist ein Moment mehr zur Bärmeentwickelung vorhanden. Die Essigmutter, welche sonst zu Boden sinkt, wird hier durch die Bläschen der Kohlensfaure, die daran haften, in die Höche gehoben, was, wie auch die trübe Beschaffenheit der Mischung und der Umstand, daß stäcktossphaltige Stosse vorhanden sind, die Essigbildung besördert.

Ohne Frage wird daher eine mit zuckrigen und gährungserregenden Zusäten bereitete Essigmischung sich schneller sauern, als eine ohne solche Zusäte bereitete, reinere Mischung, aber die Essistung muß mit größerer Aufmerksamkeit überwacht werden, damit die Mischung nicht umschlage, schimmlig werde u. s. w., und der gewonnene Essig zeigt auch alle Nachtheile, welche die Gegenwart stickstoffhaltiger Substanzen mit sich führt (S. 28). Bon der Heck ist jedenfalls nur sehr wenig zu nehmen, von den zuckerhaltigen Substanzen nicht so viel, daß dadurch der Spiritusessig seinen Charakter verliert. Wollte man z. B. sehr viel Bierwürze

ber Mifchung zu Spirituseffig zugeben, so murbe ber fertige Effig bem Biereffige gleichen. Reiner Buder kann ichon bes Breifes wegen nicht in größerer Menge zur Anwendung kommen.

Beit zwedmäßiger als Zusate von zuderhaltigen Substanzen find Zusate von gegohrenen Fluffigkeiten, z. B. von Malzwein oder Beißbier, Honigwein, Obstwein. Man sieht den Unterschied bei der Benutung folder Zusate und der ersteren sogleich ein. Bährend man im vorigen Falle die Umwandlung des Zuders in Allohol, also mit einem Borte, die Beingahrung, in der Essigmischung neben der Essigbildung vor sich gehen ließ, läßt man in diesem Falle die Beingahrung vor der Essigbildung für sich, nicht in der Essigmischung, vor sich gehen. Man benutt nach beendeter Beingahrung nur die entstandene gegohrene (alkoholhaltige) Flüssigkeit als Zusat zur Essigmischung.

Ein febr wefentlicher Unterschied in ber Beschaffenheit bes Broducte wird fich bemertbar machen. Bei ber Beingahrung werben die in der zuderhaltigen Fluffigkeit vorhandenen flichtoffhaltigen Substangen mehr ober weniger vollständig entfernt, indem aus ibnen neue Sefe entfteht, Die fich ablagert, jugleich mit einem Theile ber jugegebenen befe und von Berfetungeproducten biefer. Die Abscheidung der stickftoffhaltigen Gubstanzen erfolgt um fo vollständiger, je weniger fauer die gabrende Fluffigkeit ift. man daber die Gabrung einer zucherhaltigen Kluffigfeit regelrecht verlaufen, gapft man, nach beendeter Gabrung, die altoholhaltige Fluffigkeit flar von dem Bodenfage ab und benutt diefelbe als Bufat jur Effigmischung, fo bringt man in diefe nur eben fo viel fticfftoffhaltige Beftandtheile, ale fur den Effigbildungeproceg bienlich ift, und nicht mehr, als fur ben fertigen Effig ohne Rachtheil Läßt man nun aber die Gabrung in der Effigmischung und gleichzeitig mit der Effigbildung vor fich geben, fo erfolgt die Ausfceidung der flicftoffhaltigen Substanzen febr unvollftandig, und, da die ausgeschiedene Sefe bier mabrend ber gangen Dauer ber Effigbildung in den Effigfäffern bleibt, fo geben, mit ber Bunahme des Sauregehaltes des Effigs, stickftoffhaltige Zersetungsproducte der hefe in Lösung. Es resultirt ein Effig, der sehr beladen ift mit stickstoffhaltigen Substanzen, was die bekannten Rachtheile mit sich führt.

Malzwein, sehr start vergohrenes Beißbier, wird die gegohrene Flüssigeit sein, welche den Anforderungen der Billigkeit und Brauchbarkeit in der Regel am besten entsprechen durfte. In Gegenden, wo Obstwein in ausgedehnterem Maße gewonnen wird, wie in Bürtemberg, kann dieser, namentlich neuvergohren, als trefslich geeignete Flüssigkeit genommen werden. In Bezug auf Malzwein sowohl, als Obstwein, ist zu berücksichtigen, was schon oben S. 122 bemerkt worden, daß nämlich durch zu bedeutenden Jusah derselben der Spiritusessig seinen eigenthümlichen Charakter verliert. Bon der Darstellung des Malzweines und Obstweines für die Essigssabriken wird bei dem Getreidessig und Obstelsig aussührlich die Rede sein.

Als eine Modification der langsamen Methode der Effigfabritation kann das Berfahren betrachtet werden, fertigen Effig mit einer verhältnißmäßig kleinen Menge Essigmischung zu versetzen, nach einiger Zeit soviel Essig, als man Essigmischung zugesetzt hatte, abzuzapfen, wiederum Essigmischung in gleicher Menge zuzugeben und so fort. Man operirt gleichsam mit einer an Essig überreichen Essigmischung.

Enthält z. B. die Essightube Fässer von 90 Quart Capacität (1/2 Oxhoft), so kommen in jedes derselben 65 Quart Essig und 13 Quart Mischung aus Spiritus und Wasser, von einem Alkoholgehalte, welcher der Stärke des Essigs entspricht, also etwa 18 Quart Mischung aus 1 Quart Spiritus von 80° Tr. und 12 Quart Wasser, für gewöhnlichen guten Spiritusessig. Bird die Essightube auf ohngefähr 22° R. geheizt, so kann man alle Wochen von jedem Fasse 13 Quart Essig abzapsen und 13 Quart Mischung wiederum eingießen. Der abgezapste Essig kommt auf große Lagerfässer, die hier zweckmäßig in der Essightube selbst an

einer kühleren Stelle ihren Plat haben können, um die Rachfäuerung zu befördern. Bon 14 Säuerungskäffern (Mutterfässern)
gewinnt man dann alle Wochen $14 \times 13 = 182$ Quart Essig,
also ein Oxhoft, und so viel Oxhost Essig in jeder Woche sertig
werden sollen, so viel mal 14 Mutterfässer sind nöthig. Es ist
immer gut, das Wasser für die Mischung etwas erwärmt anzuwenden und für die erste Auffüllung der Fässer, nämlich wenn diese
noch nicht gehörig erwärmt sind, muß dies jedensalls geschehen.
Es versteht sich von selbst, daß man auch in der Essigstube selbst
größere Lagerfässer für die Mischung halten kann, der man zweckmäßig dann etwas Essig zugiebt.

Man erkennt, daß für die Fabrikation des Effigs nach diesem Berfahren eine bedeutende Ausgabe für Essig beim Beginne der Fabrikation zu machen ist. Sollen z. B. wöchentlich 8 Oxhost Essig geliesert werden, so bedarf man, nach Obigem, $8\times14=112$ Säuerungsfässer à 80 Quart, und da jedes Faß mit 65 Quart sertigem Essig beschiedt wird, so sind $112\times65=7280$ Quart Essig erforderlich, also etwas über 40 Oxhost.

Um diese Ausgabe zu verringern, kann man den Essig in den Muttersässern selbst entstehen lassen. Man bringt in jedes Faß z. B. nur 26 Quart Essig und giebt 13 Quart Mischung hinzu. Nach 14 Tagen werden dann, ohne daß man Essig abzapft, von Neuem 13 Quart Mischung zugesett, nach anderen 14 Tagen wiederum und dann noch zweimal, so daß sich am Ende der achten Boche 78 Quart Flüssigkeit in den Fässern befinden. Nach acht Tagen werden dann die ersten 13 Quart als sertiges Product abgezapft und durch 13 Quart Mischung ersett, und so fort alle Bochen. Für den Beginn der Fabrikation sind dann nur 16 Ox. hoft Essig anzukausen.

Dies Fabritationeversahren tann, wie einleuchtet, abgeandert werben, in Bezug auf die Beit, nach welcher man den Sauerunge-faffern Effig entnimmt und in Bezug auf das Berhaltniß der Dissehung zum Effig. Im Allgemeinen darf man, aus bekanntem

Grunde, das periodische Abzapfen um so weniger häufig vornehmen, und muß man defto weniger Mischung, im Berhaltniffe zum Effig anwenden, je weniger warm die Effigstube gehalten wird.

Soll & B. die Essigtube nur etwa auf 180 R. gehalten werben, so darf man nicht öfter als alle 14 Tage den obigen Fässern die angegebene Menge Essig entnehmen, oder soll das Abzapfen doch öfter geschehen, so muß man weniger abzapsen, also weniger Mischung dem Essig in den Sauerungsfässern zusepen. Bei noch niederer Temperatur des Locales ift es erforderlich, nicht allein die Berioden zu verlängern, sondern auch die Menge der Mischung zu verringern.

Bas die Größe der Mutterfässer betrifft, so gilt dafür das, was früher darüber gesagt wurde. Man nimmt die Fässer im Allgemeinen um so größer, je weniger start die Effigstube geheizt werden soll. Schon für die Temperatur von 18 bis 200 R. dürsten Orhoftfässer geeigneter sein als die obigen, nur ein halbes Orhoft haltenden Fässer. Man kann in dieselben ohngefähr 150 Quart Essig und 15 Quart Mischung aus Spiritus und Wasser geben und alle Wochen 15 Quart als sertiges Product abzapsen. 12 Fässer liesern dann allwöchentlich 1 Orhoft Essig.

Mehr als für den fabrikmäßigen Betrieb wird indeß dies Berfahren empfohlen zur Bereitung eines kleineren Bedarfs an Essig. Jeder Raufmann, ja jede haushaltung kann sich eine mehr oder weniger reichlich sließende Essignuelle anlegen, und die Mübe der Unterhaltung ift nicht nennenswerth. Giebt es kein passenderes Local im hause, so wird das Muttersaß oder es werden die Mutterfässer in den Keller gelegt, denn selbst hier bildet sich Essig, obgleich langsam. In den meisten Fällen dürfte es aber zweckmäßiger sein, den Winterbedarf, wenigstens zum Theil, im Sommer mit darzustellen. Die Mutterfässer liegen dann an der wärmsten Stelle des hauses, also auf dem Boden, der fertige Essig kommt in den Keller auf Lagerfässer. In der kälteren Jahreszeit werden auch die Mutterfässer in den Keller gebracht,

Saenle hat sich auf diese Beise seit 30 Jahren feinen Bedarf an Essig bereitet. Zwei Fäßchen von Büchenholz oder Eichenholz dienen, das eine zur Bereitung, das andere zur Ausbewahrung des Essigs. Beide lagern im Keller und das erstere hat außer dem Spundloche noch ein Luftloch im vorderen Boden; es faßt bis an dies ohngefähr 10 Maaß (15 Liter, ohngefähr 13 Quart). Ist das Faß gut eingesäuert, so kommen 7 Maaß Essig in dasselbe und 3 Maaß eines Gemisches aus 12 Unzen (24 Loth) Spiritus und kochendem Wasser. Rach zwei die drei Bochen werden 3 Maaß abgezapft und kommen auf das Borrathsfaß. Das Abgezapfte wird durch das Gemisch aus warmen Wasser und Spiritus ersetzt. Ist die Essigbildung im Gange, so kann man regelmäßig alle 14 Tage Essig dem Muttersasse entnehmen.

In Frankreich ift diese Bereitungsweise des Essigs in einigen Gegenden so allgemein, daß man dort keine Essigsabriken antrifft. Jede Saushaltung hat ein Mutterfaß für Essig liegen, in welches die Reste Bein gegoffen werden, und von welchem man abzapft, wenn man Essig nothig hat. Nicht selten find solche Mutterfaffer mehrere Generationen hindurch im Gange.

Anstatt den Mutterfässern häusiger kleinere Mengen von Essigu entnehmen, operirt man auch wohl sortwährend so, wie es oben für die allmälige Erzeugung des Essigs in den Mutterfässern angegeben ist. Man füllt die Mutterfässer halbvoll oder noch weniger voll mit Essig und giebt nun alle Bochen, eine der Größe der Fässer und der Temperatur der Essigliube entsprechende Menge spirituöser Flüssigkeit hinzu, so daß die Fässer in 8 bis 16 Bochen saft gefüllt sind. Nachdem dann die Fässer noch etwa 14 Tage gelegen haben, zapst man die Hälfte des Inhalts als sertigen Essigab und beginnt das Zufüllen von Essigmischung, das Füttern der Mutterfässer von Neuem.

Die neuere, schnellere Methode der Effigfabrikation (bie Schnelleffigfabrikation).

Bei der älteren Methode der Essigfabrikation schreitet die Umwandlung der Essigmischung in Essig deshalb so langsam vor, weil die Einwirkung der Luft auf eine verhältnismäßig nur kleine Fläche der Essigmischung stattsindet. Selbst wenn die Orpdation des Altohols nicht ausschließlich an der Oberstäche der Flüssigkeit erfolgen sollte, sondern auch im Innern derselben, durch absorbirten Sauerstoff, muß die Größe der Oberstäche der Flüssigkeit Einstuß haben auf die Schnelligkeit der Orpdatson, da die Schnelligkeit, mit welcher der verbrauchte Sauerstoff wieder ersest werden kann, abhängig ist von der Größe der Oberstäche der Flüssigkeit. Das Erhalten der Essigmischung auf einer hohen Temperatur, durch starkes Heizen der Essigstube während so langer Zeit, macht diese Methode kostspielig, abgesehen davon, daß sie geräumige Locale und beträchtlichen Auswand für Säuerungsfässer beansprucht.

Rachdem man erkannt hatte, wie wesentlich die Luft an dem Essightlungsprocesse Theil nimmt, war man bemüht, durch Bergrößerung der Oberstäche der Essigmischung oder anderweitige Bermehrung der Berührungspunkte zwischen Luft und Essigmischung, die Essightlung zu beschleunigen. Es scheint auf den ersten Blick, daß nichts leichter zu bewerkstelligen sei, aber bei genauer Betrachtung sindet man, daß einige, scheinbar zum Ziele führende Bege nicht betreten werden können. Es liegt sehr nahe, die Oberstäche der Essigmischung dadurch zu vergrößern, daß man die Essigmischung in offene, slache Gefäße in die Essigstwe stellt. Man braucht indeß nur an die Bierwürze auf den Kühlschiffen zu denken, um einzusehen, daß der Zweck so nicht zu erreichen ist. Die Essigmischung würde auf solchen slachen Gefäßen verdunsten, nach einigen

Tagen icon murben die Gefäße leer fein. In Folge der Berdunftung murde außerdem die Effigmifchung abgefühlt.

Das Einleiten von Luft in die Effigmischung mittelft eines Blasebalgs, was man versucht hat, führt ebenfalls nicht zum Ziele; die Luft geht zu schnell durch die Flussigkeit und entführt eine besträchtliche Menge Allohol.

Die Aufgabe ift aber doch schließlich in sehr befriedigender Beise gelöst worden. Die jetige Schnellessigsabrikation kann zwar ein neues Berfahren ber Essige Schnellessigsabrikation kann zwar ein neues Berfahren ber Essigsbrikation genannt werden, aber ein ganz ähnliches Berfahren ist doch schon von Boerhaave, einem ausgezeichneten holländischen Arzte und Ratursorscher (1668 bis 1738), also zu einer Zeit befolgt worden, wo die Art und Beise, wie die Essigsaure bei der Essigbildung entsteht, noch gänzlich unsbekannt war, und man kann sagen, daß aus diesem älteren Boershaave'schen Berfahren, nachdem man das Besen des Essigbildungsprocesses erkannt hatte, das neue Bersahren der Schnellessigsabriskation hervorgegangen ist. Es wird sich zeigen, wie nahe beide mit einander verwandt sind, ja es wird sich herausstellen, daß das verbesserte Bersahren Boerhaave's zur sabrikmäßigen Bereitung von Essig auch jeht als zweckmäßig empsohlen werden kann.

Boerhaave stellte zwei gleichgroße, geräumige Faffer, beren einer Boben herausgenommen war und deren Spundloch verschlofsen war, aufrecht auf das Lager der Effigstube, füllte beide mit Beinkammen (abgebeerten Beintrauben), goß das eine mit dem zu fauernden Beine — es wurde Beinessig fabricirt — ganz voll das andere nur halb voll.

Rach 12 bis 24 Stunden murde von dem vollen Faffe bie Salfte der Fluffigkeit abgezapft und in das halbvolle Faß gegoffen, und diese Operation wurde alle 12 bis 24 Stunden wiederholt, so daß abwech selnd das eine Faß ganz gefüllt, das andere nur zur Salfte mit der zu fauernden Fluffigkeit gefüllt war.

In dem halbvollen Faffe ging nun vorzugeweise die Effigbildung ichneller vor fich, was man an dem ftechenden Dunfte erkannte der fich daraus entwidelte, und daran, daß fich die Temperatur in demfelben weit über die Temperatur der Effigstube erhob, während ste in dem gang vollen Fasse nicht oder doch nur wenig höher war.

Das Boerhaave'sche Berfahren der Essigfabrikation lieferte so vortreffliche Resultate hinsichtlich der Schnelligkeit der Essigbilbung, daß es namentlich in Frankreich sehr allgemein in Gebrauch kam. Man verbesserte es bald dadurch, daß man das Umfüllen öfter, etwa alle 3 bis 4 Stunden vornahm, und gelangte so dahin, in Zeit von 14 Tagen einen Essig darzustellen, zu dessen Fabrikation man nach dem früheren, gewöhnlichen Berfahren Monate gebraucht hatte.

Erft als in neuerer Zeit das Befen des Effigbildungsprocesses klar geworden war, vermochte man die vortrefflichen Erfolge des Boerhaave'schen Berfahrens zu erklären. Es leuchtet ein, daß die Essiglidung in dem nur zur hälfte mit der zu fauernden Flüssigkeit gefüllten Fasse deshalb schneller erfolgen muß, weil die auf den Beinkammen adhärirende Flüssigkeit der Lust eine sehr bedeutende Fläche darbietet, weil also zunächst eine Bedingung zur schnellen Essigbildung in ausgezeichnetem Grade erfüllt ist. Die zweite Bedingung zur schnelleren Essigbildung, eine erhöhte Temperatur, erfüllt sich dabei ganz von selbst, indem die beträchtliche Menge von Bärme, welche bei der, in kurzer Zeit stattsindenden Orphation einer großen Menge von Alkohol frei wird, eine bedeutende Erwärmung der Flüssigteit und des Innern des Fasses mit sich bringt.

Benn die Birkung der Beinkamme nur darin besteht, daß sie die Oberfläche der zu sauernden Flussigseit vergrößern, so wird man dieselben durch andere Substanzen ersehen können. In der That lassen sich hobelspähne von Holz, kleine Burfel von Holz, Holzkohle in Studen mit gleichem Erfolge anwenden.

In wie hohem Grade die Oberfläche ber Fluffigkeit in dem halbvollen Faffe, durch das Borhandensein von Beinkammen oder ähnlichen Subftangen, vergrößert wird, fieht man deutlich, wenn man berechnet, wie fich die Oberfiache eines Körpers durch deffen Theilung vergrößert.

Man denke fich einen Cubikfuß von Holz. Er hat 6 Quadratfuß Fläche. Eine Flüssigkeit, womit er benest ift, bietet also der Luft 6 Quadratfuß Fläche dar.

Man theile nun den Cubitsuß in Cubitzolle. Man erhält 1728 Cubitzolle. Da jeder Cubitzoll 6 Quadratzoll Oberstäche hat, so beträgt die Gesammtoberstäche der 1728 Cubitzolle, 1728 × 6=10368 Quadratzolle, das ist 72 Quadratsuß. Durch Theilung der Cubitsuße in Cubitzolle ist also die Oberstäche von 6 auf 72 Quadratsuß vergrößert worden, und diese Oberstäche bietet eine Rlüssigeit, womit die Cubitzolle benetzt sind, der Lust dar.

Bird die Theilung noch weiter fortgeset, z. B. jeder Cubikzoll in 1728 Cubiklinien getheilt, so erhält man, nach einfacher Rechnung, 864 Quadratfuß Oberfläche, über welche fich eine Flusses teit ausbreiten kann.

Man glaube nicht, daß die Gesammtmenge von Bärme, welche bei der, durch Bergrößerung der Oberstäche beschleunigten Essightlung frei wird, größer sei, als die Gesammtmenge der Bärme, welche durch die Bildung einer gleichen Menge Essigsaure bei der langsamen Essigbildung frei wird. Bei der Orydation von einem Bfunde Alfohol zu Essigsaure wird dieselbe Menge von Bärme frei, mag die Orydation rasch oder langsam erfolgen. In letzterem Falle vertheilt sich aber die freiwerdende Bärme auf einen längeren Beitraum. Angenommen, ce werde eine Menge Alsohol, bei deren Umwandlung in Essigsaure 1000 Bärme-Einheiten*) frei auftreten, in 100 Tagen in einer Essigmischung in Essigsaure umgewandelt, so kommen auf jeden Tag 10 Bärme-Einheiten, welche natürlich die säuernde Mischung nur wenig wärmen können und leicht von der Umgebung abgeleitet werden. Erfolgt aber die Essigbildung in 10 Tagen, so beträgt

^{*)} Eine Barme-Ginheit = ber Menge von Barme, burch welche 1 Pfund Baffer um 1 Grab erwarmt wirb.

die freiwerdende Barme für jeden Tag 100 Barme-Einheiten, und geht endlich die Effigbildung in einem Tage vor fich, so werden alle 1000 Barme-Einheiten in diesem einen Tage frei, die Effig-mischung muß dabei ftark erwarmt werden.

Aus dem Boerhaave'ichen Fabritations Berfahren ift nun, wie gesagt, die jegige Schnellessigfabritation im Befentlichen entftanden. Man fieht fofort ein, welcher Berbefferungen die Boerhaave'ichen Effigfaffer fabig find. In dem halbvollen Faffe ift nur ber obere Theil, in welchem fich die mit Fluffigfeit benetten Beinfamme befinden, der eigentlich wirtfame Theil, denn die unter bem Spiegel ber Fluffigteit befindlichen Ramme find nicht im Stande, den Effigbildungeproceß ju befördern. Es lieat nun febr nabe, auf einmal immer nur fo viel zu fauernde Kluffigteit in ein mit Beintammen gefülltes Tag ju gießen, daß diefe eben davon benett werden, die allmälig unten im Raffe anlangende Fluffigkeit fogleich absließen zu laffen oder doch nicht fehr boch ansammeln zu laffen und fie, wenn fie noch nicht vollkommener Effig fein follte, wiederholt über die Ramme ju geben. Man hat dann naturlich das gange Fag wirkfam.

In einem so eingerichteten Essibilder kann nur ein schwacher Luftwechsel stattsinden, selbst wenn er auch nur lose bedeckt sein sollte. Bei der schnellen Essibildung wird aber der Luft in den Fässern rasch Sauerstoff entzogen, und wird dieser nicht wieder ersetzt, so muß die Essigbildung aufbören. Es liegt deshalb sehr nahe, die zur Essigbildung unentbehrliche Luft, durch im unteren Theile des Essigbilders angebrachte Deffnungen eintreten zu lassen und die, ihres Sauerstoffs mehr oder weniger beraubte Luft aus einer Deffnung im Deckel des Fasses entweichen zu lassen. Ran hat dann in einem solchen Essigbilder ganz das Seitenstück zu einem Ofen, und er zeigt auf's Deutlichste die Achnlichseit des Essigbildungsprocesses mit dem gewöhnlichen Berbrennungsprocesse. Die im unteren Theile des Fasses angebrachten Deffnungen sind die Ofenthur, die Deffnung im Deckel des Fasses ist die Abzugs.

öffnung des Ofens in den Schornstein; der Altohol in der Essigmischung ift der verbrennende Stoff. Die Luft tritt durch die unteren Deffnungen in das Faß, orydirt den Altohol zu Essigsaure unter beträchtlicher Barmeentwickelung, die ihres Sauerstoffs theilweise beraubte Luft zieht aus der Deffnung im Deckel ab. Daß die Weintamme, welche in Beinlandern ein trefsliches Mittel zur Bergrößerung der Oberstäche der Flussteit abgeben, in anderen Ländern durch andere Substanzen pertreten werden können, ist schon oben angedeutet worden.

In dem Folgenden foll nun zuvörderft die Ginrichtung ber Sauerungefäffer, der fogenannten Effigbilder, für die Schnelleffigsfabrikation besprochen werden.

Die Effigbilder find aufrecht ftebende, oben offene, 6 bis 12 Fuß hohe und 3 bis 4 Fuß weite, fast cylindrische, also nach unten zu nur fehr wenig sich verengernde Fässer aus ftarten, am beften eichenen Staben (Rig. 7).

Dicht über bem Boben ift ein Bohrloch vorhanden gur Auf-





nahme eines Bapfens oder hölzernen Sahnes, um die in den Fäffern befindliche Aluffigkeit ablaffen ju konnen.

Ungefähr 8 bis 14 Boll über bem Bosben befinden sich im Umtreise der Fässer, gleich vertheilt, 6 bis 8 Löcher, die Bugslöcher. Sie sind ungefähr einen halben Boll weit, etwas schräg gebohrt, nämlich so, daß die innere Deffnung etwas tieser liegt als die äußere. Dies ist nothwendig, damit die Flüssigteit, welche im Inneren des Fasses an den Wänden herabrinnt, nicht durch Adhässion aus diesen Löchern heraus-

fließt. Die Faffer find, bis auf ungefahr 6 bis 8 Boll, mit ziemlich dicht aufgerollten Spiralen von Buchenholz gefüllt.

Etwa 6 bis 8 Boll von oben liegt in den Faffern, auf brei

oder vier mit hölzernen Rägeln befestigten Borsprüngen (Knaggen) oder auf einem Reifen, ein Siebboden, das ist ein Boden, welcher stebartig mit zahlreichen, etwa linienweiten Löchern durchbohrt ist. Die Fuge zwischen diesem Boden und der Faswand ist mit Werg (Heede) forgfältig gedichtet.

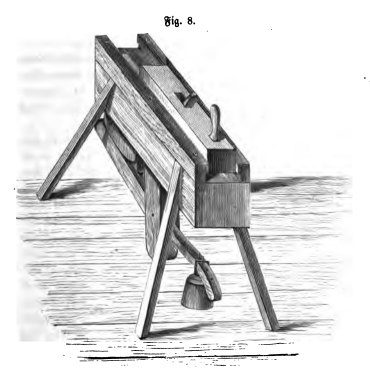
Ungefähr 6 Boll unterhalb des Siebbodens befindet fich in einem Stabe der Fäffer ein Bohrloch, etwas schräg von außen nach innen gebohrt, zur Aufnahme eines Thermometers. Das Thermometer wird mittelst eines durchbohrten Kortes, einer holzgernen hulfe, einer Röhre von vulcanisirtem Kautschut oder auf andere geeignete Beise in dem Bohrloche befestigt, so daß die Scala desselben von 20° bis 22° aufwärts, außerhalb sichtbar bleibt. Es ist empfehlenswerth, diese Thermometer besonders für den Zweck, nämlich so ansertigen zu lassen, daß die Kugel weit in die Fässer bineintritt.

Die Fäffer find mit einem gut schließenden, auch wohl in einem Falze liegenden Deckel bedeckt, in deffen Mitte fich eine Deffnung befindet, von 2 bis 3 Boll im Quadrat, welche mittelft eines hölzernen Schiebers verengert werden kann. Bur Erleichterung des Abnehmens ift der Deckel mit zwei hölzernen Sandhaben versehen oder so eingerichtet, daß er theilweis aufgeklappt werden kann. Als Charniere können mit hölzernen Pflöcken besestigte Lesderstreisen dienen.

Die Spahne, womit die Faffer gefüllt find, muffen mit großer Sorgfalt angefertigt werden, da von der Beschaffenheit derselben der Erfolg der Fabrikation in hohem Grade abhängig ift. Man benugt dazu Rothbuchenholz, weniger gut Beißbuchenholz und läßt fie aus zollbreiten und fußlangen Brettchen so hobeln, daß fle ziemlich dichte Spiralen darftellen. Ein gewöhnlicher Hobel liefert solche Spiralen, wenn man sein Hobeleisen umwendet; noch besser werden ste erhalten, wenn man über das Hobeleisen des Hobels ein zweistes ähnliches Eisen legt, das stumpf, abgerundet ift und nicht völlig bis zur Schneide des Hobeleisens hinabgeht. Der durch

das Hobeleisen getrennte Spahn stößt sich gegen dies darauf lies gende Eisen, wird geknickt und zu einer dichten Spirale ausges rollt. Das Holz muß dazu trocken oder doch fast trocken sein.

Richt felten benutt man jur Bereitung der Spahne besondere Gobelmaschinen, von denen Fig. 8 eine darftellt. Der Hobel



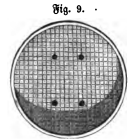
geht, wie man fieht, in einem Falze; das zurecht gehauene Solze ftud oder Brettchen ftedt in einer Spalte und wird durch eine Sebelvorrichtung in die Sohe gegen die Hobelbahn gedrückt. Der Hobel darf nie so weit zuruchgezogen werden, daß der Bebel das

Solgftud aus der Spalte herauswerfen tonnte. Der Sobel ift, wie angegeben, mit zwei Gifen verfeben.

In früherer Zeit benutte man lose Spiralen oder lockenartig gefräuselte Spähne, benen ähnlich, wie fie in den Tischler-Berkstätten fallen; fie find mit Recht außer Gebrauch gekommen, da fie sich in den Essigbildern zu fest zusammendrücken, und dann nicht zu hindern ift, daß sie fich mit ihren Flächen dicht auseinander legen, was naturlich die Gesammtoberfläche vermindert.

Bie bedeutend die Oberfläche der Spähne in den Effigbildern ift, wird deutlich, wenn man daran denkt, daß eine einzige Spizale, aus einem zollbreiten und fußlangen Spahne, 24 Quadratzoll Fläche hat, daß also 6 solcher Spiralen einen Quadratfuß Oberfläche besigen.

Der Siebboden muß so angesertigt sein, daß er fich nicht wersen kann, er hat beshalb auf der unteren Seite Querleisten, welche in einem Falze liegen. Für das Bohren der Löcher zieht man über den Boden sich durchkreuzende Linien, in einer Entsernung von ungefähr $1^{1/2}$ Boll von einander, und bohrt auf jeden Kreuzungspunkt ein Loch, mit dem Hohlbohre, wie sich von selbst versteht. Außer den kleinen Löchern bohrt man auch wohl noch vier größere Löcher in den Boden, Fig. 9, um in diesen, etwa einen



halben Boll weite Glasröhren, mittelft Werg oder durchbohrter Körke
befestigen zu können. Diese Röhren,
welche zum Abziehen der Luft dienen
sollen, muffen einige Boll über den
Boden hervorragen, damit die auf
den Boden gegoffene Flufsigkeit
nicht durch sie, sondern nur durch
die kleinen Löcher fließt. Sie sind

für die jest besprochene Einrichtung des Siebbodens nicht nothig, aber unentbehrlich für eine andere, später zu beschreibende Einrichetung deffelben.

Fäffer, Siebboden und Spähne muffen auf das Sorgfältigste mit weichem Wasser ausgelaugt werden. Das Auslaugen der Fässer geschieht am bequemften vor dem Bohren der unteren Zug-löcher. Man füllt die Fässer so oft mit dem Wasser, bis es völlig ungefärbt absließt. Die Spähne können in Bottichen, durch wiesderholtes Uebergießen mit Wasser ausgelaugt werden, es steht aber nichts entgegen, sie auch in den Fässern, und gleichzeitig mit diesen, auszulaugen. Der Siebboden kann dabei ebenfalls lose einzgelegt werden. Daß erwärmtes Wasser das Auslaugen beschleunigt, versteht sich von selbst.

Rach dem vollständigen Auslaugen muffen Faffer und Spahne völlig austrodnen. Die Spahne werden dazu ausgebreitet und schließlich, tann es irgend geschehen, auf eine Darre gebracht, um fie recht troden zu machen.

Die trockenen Faffer, natürlich mit den Zuglöchern versehen, erhalten nun ihren Plat in der Essightube, auf einem Lager von solcher Sohe, daß unter den Ablaßhahn bequem Gefäße gestellt werden können. Man giebt dann nach und nach, schichtweise, die Spähne in dieselben, jede Schicht gehörig ebnend und gleichmäßig, aber nur mäßig sestoruckend, wozu man sich einer Scheibe, eines Deckels, bedienen kann, den man an einem Stocke besestigt hat. Es ift wichtig, daß die Spähne möglichst gleichmäßig dicht zu liegen kommen, weil davon ein gleichmäßiger Luftzug im Fasse abhängt. Die unten, durch die Zuglöcher eintretende Luft geht natürlich den Beg, wo sie den geringsten Widerstand sindet, und dies ist der Fall, wo die Spähne lockerer liegen, wo sich große Zwischenräume finden.

Man hat forgfältig darauf zu sehen, daß die Zuglöcher nicht durch die Spähne verstopft werden; etwa vorliegende Spähne beseitigt man durch Einstoßen eines hölzernen Stabes, mit welchem man auch im Stande ist, vor den Zuglöchern einen hohlen, nicht mit Spähnen gefüllten Raum zu bilden, was zu empfehlen.

Rachdem die Faffer mit den Spahnen beschieft find, wird der Siebboden eingelegt und gehörig gedichtet, durch die Seitenöffsnung wird, mit hulfe eines Stockes, ein Plat für das Thermometer gemacht und dies eingesteckt; schließlich wird der Deckel aufgelegt, der, beiläufig, ebenfalls ausgelaugt ift.

Um nun die so vorgerichteten und aufgestellten Fässer zu wirklichen Säuerungsfässern (Essigbildern) zu machen, muffen bieselben
eingesäuert werden. Man gießt wiederholt recht ftarken Essig,
erwarmt, auf die Siebböden, so daß derselbe durch die kleinen
Deffnungen gleichmäßig über die Spähne vertheilt wird. Das
Erwarmen geschieht durch Einstellen von großen bauchigen, mit
dem Essig gefüllten Flaschen in warmes Basser, oder dadurch,
daß man die, den Essig enthaltenden Flaschen um den Dsen oder
auf den Osen stellt. Bas sich unten in den Fässern ansammelt,
wird abgelassen und, wenn es noch stark sauer, erwarmt, von
Reuem in die Fässer gegeben, bis diese und die Spähne vollständig mit Essig getränkt sind.

Da der Sauerungsessiss aus dem Holze noch Substanzen auszieht, welche durch das Auslaugen mit Basser nicht entsernt wurden, sich dadurch dunkel farbt und den reinen Geschmack verliert, und da sich auch sein Sauregehalt bedeutend vermindert, theils in Folge von Zersehung, theils deshalb, weil die Spähne anfangs mehr Saure als Basser zuruchalten, so thut man wohl, ihn in zwei Theile zu theilen, den ersten Theil zum Beginn des Einssauerns zu verwenden, den zweiten Theil zur Beendigung. Bassich von dem ersten Theile unten in den Fässern ausammelt, wird dann abgezapft und weggegossen oder, wenn es die Beschaffenheit zuläßt, fertigem Essige in sehr kleiner Menge zugesest, um es zu verwerthen.

Gegen das Ende des Einfauerns mischt man dem aufzugiegenden Essige etwas Spiritus oder Essigmischung bei, um den Orydationsproceß einzuleiten und damit eine Temperaturerhöhung in den Fassern herbeizuführen. Sobald die Thermometer in den Fässern eine höhere Temperatur zeigen, als die aufgegossene Essigmischung — man kann mit 18° bis 20°R. aufgießen —, beginnt der Essigbildungsproceß, die Wenge der Essigmischung wird nach und nach vermehrt, so daß man allmälig zu der eigentlichen Fabrikation übergeht. Bleiben die Fässer, nachdem die Temperatur im Inneren sich bemerkbar erhöht hat, und nachdem ein warmer Aufguß von stark mit Mischung versetzem Essig gemacht ist, 12 bis 24 Stunden, bei sast oder ganz geschlossener Dessung im Deckel ruhig stehen, so kommen sie in den dunskenden Zustand, welcher das kräftige Borschreiten der Essigbildung begleitet. Das Thermometer zeigt dann ungefähr 28° bis 30° R.

In wie fern die Einrichtung der Effigftube für die Schnelleffigfabrikation abweicht von der früher, S. 102, beschriebenen Einrichtung der Effigftube für die langfamere Methode der Fabrikation, ergiebt sich wohl von selbst. Das Local ift für gleiche Mengen zu sabricirenden Essigs kleiner, aber es muß eine beträchtliche, der Sohe der Essigdilder angemessene Sohe haben, nämlich so hoch sein, daß man mit Bequemlichkeit die Essignischung in die Essigbilder gießen kann. Man benutt gewöhnlich leichte, aber dauerhafte Leitern, um zu dem oberen Theile der Fässer zu kommen; nur bei sehr großen Anlagen sindet man wohl eine, vor allen Fässern hinlaufende, mit Geländer versehene Gallerie, zu welcher eine Treppe führt.

Bum Beizen der Essigstube reicht meistens ein Ofen aus, ein Massenosen von Fließen oder gebrannten Steinen, der von Außen geheizt wird (S. 103). Um den Ofen herum ist wohl ein Gestell mit Börten vorhanden, um Flaschen mit Essigmischung, beshuse der Erwärmung, darauf stellen zu können. Bon einer besons deren Borrichtung zum Erwärmen wird später die Rede sein.

Außer den Effigbildern haben in der Effigstube noch mehrere liegende oder stehende Faffer ihren Plat, die Faffer fur die Mifchung und bas nicht bollig fertige Product, auch wohl Klar-

fäffer. Solzerne Gimer oder große bauchige Glasflafchen, jum Aufgießen und Auffangen, burfen nicht fehlen.

Begen des bedeutenden und raschen Berbrauchs von Luft bei ber Schnellessigsabrikation find unten, an einer geeigneten Stelle, in der Band der Essightube Deffnungen jum Eintreten von Luft angebracht und oben, an einer möglichst entgegengeseten Stelle, entsprechende Deffnungen jum Austreten der Luft. Alle diese Deffnungen muffen aber mehr oder weniger, und selbst ganz verschlossen werden können, da zu starker Luftzug in der Stube eben so nachtheilig ift als Mangel an frischer Luft.

Die oben beschriebene Einrichtung der Essigbilder ift die einsachste und die gewöhnlichere; mehr oder weniger erhebliche Mobisicationen derselben werden aber nicht eben selten angetroffen. Einige davon mögen besprochen werden. Anstatt des hölzernen Sahnes zum Ablassen der Flussigigkeit aus den Effigbildern, oder auch neben diesem, hat man eine S-förmig (schwanenhalsförmig)



gebogene Glasröhre oder Röhre aus Gutta = Percha, wie es die Fig. 10 zeigt. Die Röhre ist mittelst eines durchbohrten Korkes in einem hohlen 3a= pfen besessigt, welcher in dem Zapsloche steck, und der höchste

Theil ihres Salfes muß ungefähr 2 Boll von den Buglochern des Effigbilders entfernt bleiben. Sind 3. B. die Buglöcher 12 Boll über dem Boden der Effigbilder angebracht,

fo darf die Röhre nur etwa

10 Boll hoch sein. Diese Borrichtung bietet manche Bortheile. Es tann die Fluffigkeit in den Effigbildern nie bis zu den Buglöchern steigen, sie kann diese nie verstopfen und kann nie aus

benfelben ausfließen, mas bei einem gewöhnlichen Sahne möglich ift, wenn man die Fluffigteit in den Effigbildern fich anfammeln Sobald nämlich die Aluffigkeit in den Effigbildern bis läßt. gur Sobe ber Glasrohre gestiegen ift, fangt fie von felbit an. aus berfelben abzulaufen, und zwar läuft der dicht über dem Boden ftebende Theil der Fluffigfeit, alfo der taltere Theil, ab. tann nun entweder die Fluffigkeit unausgefest fo abfließen laffen, ober man läßt periodifch eine größere Menge babon auf einmal ab, indem man bann die Robren mehr oder weniger ichrag ftellt. mas bei der Befestigung berfelben in einem durchbohrten Rorte eine leichte Sache ift. Wird die Röhre hortzontal gestellt, so läuft naturlich alle Aluffigfeit ab. Es ift aber zwedmäßig, in ben Bildern eine beträchtliche Menge Fluffigkeit ju laffen, damit fie fich abfühle und gum Erwarmen der Bilder beitrage. Dan dente daran, daß die fich ansammelnde Fluffigkeit mit einer Temperatur von 240 bis 300 R. von den Spabuen tommt. 3ch babe Effigbilder von 12 Ruß Sobe gesehen, wo die Buglocher fo boch angebracht waren, daß fast ein Orhoft warme Fluffigteit fich fortwährend in den Bildern befand. Unter welchen Umftanden es vortheilhaft fein tann, die Fluffigkeit warm abzulaffen, davon wird fpater bie Rede fein.

Denselben 3mcd, welchen die S-formige Glasrohre erfüllen

Fig. 11.

foll, erfüllt auch ein Sahn, wenn er die Fig. 11 abgebildete Einrichtung hat, wenn nämlich an demfelben oder in demfelben eine auf gezeichnete Beise gebogene Glasröhre befcstigt ift. Die untere Deffnung der Glasröhre aa liegt dicht über dem Boden der Essighilder. von bier läuft daber

die Flusseit ab, wenn fie bis zur Sohe des Sahnes gestiegen ift. Der Sahn bleibt natürlich offen. Man fieht, daß es nicht möglich ift, mittelst dieses Sahnes die Flusseit ganz aus den Bildern abzuzapfen, es muß dazu ein zweiter Sahn, dicht über dem Boden der Bilder vorhanden sein.

Ueber dem Hahne und den Zuglöchern liegt in der Abbildung ein Siebboden cc. Es ift dies eine andere Modification der Einrichtung der Estägbilder. Man will durch diesen Siebboden, dessen Löcher mindestens einen halben Zoll weit sein müssen, ein gleich mäßigeres Aussteigen der Luft in den Bildern erreichen. Es versteht sich dann von selbst, daß bei dem Einbringen der untersten Schicht der Spähne, welche auf diesen Siebboden zu liegen kommt, mit aller Sorgsalt darauf zu achten ist, daß die Spähne die Löcher des Siebbodens nicht verstopsen. Anstatt eines Siebbodens benutzt man auch wohl einen Lattenboden (Rost), und wenn die Fässer eine sehr bedeutende höhe haben, bringt man mehrere solche Lattenböden (Roste) an, um zu verhindern, daß die unteren Schichten der Spähne zu start durch die oberen gedrückt werden.

Um die Luft mehr in das Innere der Effigbilder hineinzuleiten, als es durch die, in den Stäben der Faffer angebrachten Buglocher geschieht, bohrt man diese wohl größer und befestigt dann in benselben Glasröhren, oder hölzerne Rohren, welche mehrere





Boll tief in das Faß hineintreten. Bei dieser Einrichtung, welche mir sehr empsehlenswerth scheint, durfen, selbstwerständlich, die Löcher nur wenig schräg gebohrt sein, damit die innere Deffnung der Röhren nicht durch Flussigteit verstopft werden kann.

Denfelben 3weck will man durch einen, in der Mitte des Bodens der Bilder angebrachten hohlen Regel erreichen, wie ihn Fig. 12 zeigt. Die Ausströmöffnungen des Regels sind unter dem breiten Ropse fchräg so gebohrt, daß die äußere Mündung derselben etwas niedriger liegt als die innere, um das Ausstließen der an dem Regel herabrinnenden Flüssigfeit zu verhüten. Der Regel kann allein oder zugleich mit seitlichen Zuglöchern vorhanden sein, in welchem letteren Falle naturlich seine Deffnungen kleiner gemacht werden. Der untere Siebboden ift in der Abbildung weggelassen, sindet sich aber.



Bon einem schlesischen Effigfabrikanten ift mir die Fig. 13
abgebildete Borrichtung zum Einleiten der Luft in die Effigbilder
als sehr zwedmäßig empfohlen
worden. Sie besteht aus einem
Röhrenkreuze, welches unter dem
unteren Siebboden oder Lattenboden liegt, — ein solcher muß
nämlich vorhanden sein. Der eine
verlängerte Arm des Kreuzes geht
durch die Band des Fasses, biegt
sich außerhalb des Fasses nach

unten und endigt hier in einen Trichter. Die Röhren find einen Boll, der Trichter ift fünf Boll weit. Die durch den Trichter in das Röhrenkrenz geführte Luft ftrömt aus Deffnungen, welche auf der unteren Seite der Arme fich befinden, unter den Siebboden oder Lattenboden, der die Spähne trägt, und steigt, so vertheilt, durch diese in die Höhe. Es ist wohl überflüssig, zu bemerken, daß das Röhrenkreuz einige Boll über dem Niveau der Flüssigkeit in den Bildern liegen muß. Die Unzugänglichkeit desselben scheint mir gegen die Zweckmäßigkeit seiner Benutung zu sprechen.

Der obere Siebboden in den Essighildern hat keinen anderen Bweck, als die aufzugießende Essigmischung gleichförmig über die Spahne zu vertheilen, er soll wie die Brause einer Gießkanne wirken. Sind die Löcher dieses Siebbodens so klein, daß eine rasch

aufgegoffene größere Menge ber Mifdung fich erft über ben gangen Boden ausbreitet, ebe fie durchgebt, fo tann bas Abnehmen ober Auftlappen des Dedels beim Aufgießen gang vermieden werden. Man bringt dann neben der Deffnung jum Ausströmen der Luft eine zweite Deffnung in dem Dedel an und befestigt in diefer einen geräumigen hölzernen Trichter. Durch diefen gießt man dann die Mischung aus einem Gimer oder aus einer Flasche mit febr weiter Mündung rafch ein, fie verbreitet fich über dem Siebboden, wenn die Röhre des Trichters binreichend weit ift, und befonders, wenn man unter die Trichterröhre ein Brettchen legt, auf welches die eingegoffene Difcung junachft fällt. Rach dem Eingießen wird in den Trichter ein bolgerner Bapfen gestedt, um die Robre desselben zu verschließen. Bei diefer Einrichtung findet man wohl Die Rugen awischen Deckel und Kag mit Bapier verklebt; man darf aber doch nicht unterlaffen, von Beit ju Beit die Deffnungen des Siebbodens mit einem tleinen Stabden zu sondiren, um fie ficher alle offen zu erhalten.

In neuerer Zeit ift von Einigen der Füllung der Bilder mit Holztohlen, anstatt der Holzspähne, sehr das Bort geredet worden. Die Rohlenstüden, welche durch Abwaschen mit Basser vom anspängenden Staube befreit und dann wieder vollsommen getrocknet sein mussen, haben im Allgemeinen die Größe einer Ballnuß; nur auf den unteren Siebboden kommt eine Schicht größerer Stücken. Sie werden in dem Fasse eingefäuert, wie die Spähne. Die Borosität der Rohle vergrößert die Oberstäche der ausgegossenen Flüssigkeit nicht, wie man wohl glaubt; die Boren füllen sich mit Essig, die Rohlenstücken bilden ein Reservoir für eine weit beträchtlichere Menge von Essig, als die Spähne, sie saugen 5- bis smal mehr Essig auf als diese, daraus lassen sich die Verschiedenheiten erklären, welche sich bei dem Arbeiten mit Rohlen zeigen.

Bon noch anderen Abanderungen der Ginrichtung der Effigbilber foll fpater die Rebe fein.

Die Art und Beife, wie im Befentlichen mit den Effigbildern gearbeitet wird, läßt fich nun mit wenigen Borten erläutern; aber es ift, um den Erfolg möglichst zu sichern, Bieles zu beachten und zu berücksichtigen, und es sind große Ausmerksamkeit und Sorgfalt erforderlich, um das schnellere Fabrikationsverfahren so vortheilhaft zu machen, als es wirklich sein kann.

Nachdem die Essigbilder, wie oben angegeben, gehörig eingejäuert sind und nachdem dieselben durch allmälig vergrößerten Busatz von Mischung, auch wohl durch wärmeres Ausgießen, in den dunstenden Zustand gekommen sind, wo das Thermometer eine Temperatur von 28 bis 32° R. zeigt, kann die eigentliche Fabrikation beginnen.

Die Mifchung befteht aus Spiritus, Baffer und Effig, aber ba die Spahne der Effigbilder binreichend mit Effigferment getrantt find, fo wird die Menge bes Effige fleiner genommen ale gur Mifchung für das altere, langfame Fabrifationeverfahren, und da es nicht möglich oder doch nicht vortheilhaft ift, die Mischung durch einmaliges Durchpaffiren burch die Bilder in Effig zu vermandeln, so giebt man derselben nicht die ganze berechnete Menge von Spiritus ju, fondern nur einen Theil davon, die Salfte bis zwei Drittheile. Bon der fo bereiteten Mifdung wird nun alle Stunben eine, von der Große der Effiabilder abbangige, etwa 6 bis 12 Quart betragende Menge auf den Siebboden gegoffen, und zwar, nach Umftanden, mehr oder weniger warm. Die zum erften Male über die Spahne gegangene Rluffigteit, ein ichwacher Effig, wird unter Bufat von einem Theile des noch übrigen Spiritus jum zweiten Male durch denfelben Effigbilder, oder durch einen andern Effigbilder gegeben, und der davon erhaltene ftartere Effig paffirt mit dem Refte des Spiritus jum dritten Male einen Effigbilder; für gewöhnlichen Essig reicht nämlich ein dreimaliges Durchpaffiren durch die Effigbilder aus, für ftarteren Effig tann ein viertes Aufgießen erforderlich fein.

So einfach das Berfahren ber Schnelleffigfabritation nach bem

Mitgetheilten erscheint, so wenig tommt es in allen Essigfabriken in ganz gleicher Beise zur Aussührung, ja man darf wohl sagen, daß nicht zwei Fabriken völlig gleich arbeiten. Abgesehen davon, daß die Zusammensehung der Essigmischung qualitativ und quantitativ verschieden sein kann, sindet Berschiedenheit statt in Bezug auf die Dauer der Berioden, nach denen Mischung aufgegossen wird, in Bezug auf die Menge der Mischung, welche jedesmal aufgegossen wird, und in Bezug auf die Temperatur, mit welcher man ausgießt. Außerdem wird der Essig bald auf einem einzigen Essigbilder, bald auf zweien oder mehreren fertig gemacht. Um nicht zu verwirren, ist es deshalb zweckmäßig, zunächst das Berschren in einer der gewöhnlicheren und einsacheren Formen in allen Einzelheiten zu betrachten, dann die manchsachen Modisicationen anzuknüpsen und durch specielle Beispiele zu erläutern.

Wir wollen annehmen, es solle Essig aus einer sechsprocentigen Mischung (S. 107 u. 109) auf brei Bildern, von 10 bis 12 Fuß Söhe, fertig gemacht werden, und wir wollen den Fall setzen, die Bilder seien eben eingefäuert, die eigentliche Fabrikation fange also an. Es besindet sich dann so viel Essig in jedem Bilder, unterhalb der Juglöcher, als überhaupt stets hier bleiben muß, damit nach dem Aufgießen der Mischung sogleich das Abstießen durch die Ssörmige Köhre beginne, damit also in einem Tage eben so viel abstieße als ausgegossen wird. Die Bilder werden mit A, B, C bezeichnet.

Die Fäffer für die Mischung mögen Orhofte sein, also 180 preus sische Quart sassen. Es sind davon sechs in der Essightube vorhanden, nämlich zwei für die erste Mischung, zwei für die zweite Mischung und zwei für die dritte. Man bezeichnet dieselben A_1 , A_2 ; B_1 , B_2 ; C_1 , C_2 .

In das Mischungsfaß A1 tommen 20 Quart Esig, es bleibt also Raum für 160 Quart Baffer und Spiritus. Bei einem Berhältniß von 1 Quart Spiritus von 80° Tr. auf 12 Quart Baffer (6 procentige Nischung, Seite 109) waren also nun in das

Faß zu geben: $12^{1/2}$ Quart Spiritus $\left(\frac{160}{13}\right)$ und $147^{1/2}$ Quart Basser $(160-12^{1/2})$, wenn die ganze Menge des Spiritus auf einmal zugesetzt werden sollte. Dies geschieht aber nicht, man giebt nur $8^{1/2}$ Quart Spiritus in das Faß, behält also 4 Quart davon zuruck, und füllt dann das Faß ziemlich voll Wasser. Das Wasser wird so warm genommen, daß die fertige Mischung eine Temperatur von ohngefähr 20° R. erhält.

Bon dieser Mischung werden nun alle Stunden 10 Quart auf den Essigheilder A gegossen. Was von diesem Bilder absließt, kommt auf das Mischungsfaß B_1 , nachdem man zuvor von den zurückbeshaltenen 4 Quart Spiritus $2^{1/2}$ Quart in dasselbe gegeben hat.

Ist das Mischungsfaß B_1 voll geworden, so speist man davon den Essigbilder B, das heißt, so gießt man von seinem Inhalte (zweite Mischung) alle Stunden 10 Quart auf diesen Bilder.

Selbstverständlich kommt dann das von dem Bilder A Abssließende nicht mehr auf das Mischungsfaß B_1 , von welchem man eben abzapft, sondern auf das Mischungsfaß B_2 , in welches wiesderum vorher $2^1/_2$ Quart Spiritus gegeben sind, und eben so selbstverständlich war das Mischungsfaß A_2 , um ununterbrochen im Gange zu bleiben, schon mit neuer Mischung beschickt, da A_1 völlig entleert ist.

Das von dem Bilder B Ablaufende kommt auf das Mischungsfaß C_1 , in welches die noch übrigen $1^1/_2$ Quart Spiritus gegeben
find, und ist dies Mischungsfaß voll, so kommt dessen Inhalt (dritte
Mischung), allstündlich in einer Quantität von 10 Quart auf den
Bilder C, während das von dem Bilder B Abstießende dann auf
das Mischungsfaß C_2 gegeben wird, das vorher $1^1/_2$ Quart Spiritus erhalten hat.

Bon dem Bilder C läuft fertiges Product ab, das auf die Lagerfäffer kommt.

Man erkennt, daß von je zwei Mifchungsfäffern B und Cftete das eine benutt wird — nachdem die erforderliche Menge Spiritus

hineingegoffen ift, — um das von den Bildern A und B Ablaufende aufzunehmen, das andere, um die Bilder B und C zu speisen. Das eine wird gefüllt, von dem anderen wird abgezapft. Es wäre möglich, mit einem einzigen Mischungsfasse A auszureichen, aber, um in Bezug auf Anfertigung einer Mischung nicht so streng an eine bestimmte Stunde gebunden zu sein, thut man wohl, auch zwei Mischungsfässer A zu halten.

In den meisten Fabriken wird nur am Tage gearbeitet, und man wird dann täglich sechszehn Aufgüsse machen können. Es resultiren also von dem Bilder C täglich 160 Quart sertiges Product. Da nun aber die Mischung 1/9 sertigen Essig enthält, so reducirt sich die Menge des täglich sabricirten Essigs auf ohngefähr 140 Quart, und da für etwaige Störung im Betriebe noch etwas abgerechnet werden muß, es auch erforderlich sein kann, von dem sertigen Product bisweilen auf B und A zurückzugießen, um die Menge des Ferments darin zu vergrößern, so wird man ohngefähr auf 120 Quart, also auf 2/3 Oxhost fertigen Essig täglich rechnen dürsen. Die drei Essigbilder liesern daher in drei Tagen 2 Oxhost Essig und neun solcher Bilder können also jeden Tag 2 Oxhost Essig geben.

Haben die Essigbilder nur eine Sobe von 6 bis 9 Fuß, so werden auf dieselben stündlich nur 6 bis 7 Quart aufgegoffen, es resultiren dann täglich von denselben 70 bis 80 Quart fertiges Broduct.

Anstatt ben Essig auf drei Bildern fertig zu machen, kann derselbe natürlich auch auf jedem einzelnen Bilder fertig gemacht werden. Man hat dann streng genommen nur zwei Mischungsfässer in der Essigstube nöthig, nimmt aber zweckmäßiger doch zwei Baare derselben. Die auf dem einen Mischungsfasse angesertigte erste Mischung kommt stündlich auf die drei Essigbilder, in denen hier keine Flüssigkeit vorhanden ist. Bas von den Bildern abläust, kommt in das andere Mischungsfaß, nachdem in dasselbe die erforderliche Menge Spiritus gegeben ist. Eine Stunde nach dem Aufgießen der letzten Antheile Mischung aus dem ersten Mischungsfasse

wird alle gluffigkeit, welche fich in den drei Bildern angefammelt bat, abgezapft und in bas zweite Mifchungsfaß gegeben, bas badurch gefüllt wird. Bon diefem Faffe, das nun die zweite Mifchung enthält, wird bann auf die Bilder gegeben. In bas erfte, geleerte Mifchungefaß gießt man jest ben Reft des Spiritus und bas von ben Bilbern Ablaufende, und füllt es ichlieflich, eine Stunde nach dem letten Aufgiegen auf die Bilder aus dem zweiten Mifchungefaffe. mit dem, was fich in den Bildern angefammelt hat. Der Inhalt bes erften Mischungefaffes ift nunmehr die britte Mischung, welche auf Die Bilder tommt. Der Antheil Fluffigkeit, welcher fich nach bem erften Aufgießen, auch wohl noch nach dem zweiten Aufgießen ber dritten Mifchung in den Bildern unten ansammelt, wird wieder gu der dritten Mifdung in das erfte Difchungefaß gegeben, da er aus der Fluffigfeit besteht, die nach dem letten Aufgießen der zweiten Mifchung auf den Spahnen adharirte, die alfo noch nicht fertiger Effig Bas dann abfließt und abgezapft wird, ift fertiges Product ift. für bas Lager. Das zweite Difcungefaß fullt man mit neuer Difchung, die, nach vollständigem Abzapfen des fertigen Broductes, aufgegeben wird u. f. f. Man erkennt, daß bei diefer Art und Beife des Betriebes die Effiabilder gleichsam immer wieder von neuem eingefauert werden, aber es ift babei nicht möglich, ftete eine betrachtliche Menge Fluffigfeit in den Bildern zu laffen, ba vor bem Aufgießen einer anderen Difchung ftete alle Aluffigteit abgezapft werden muß.

Beshalb nicht bei der Schnelleffigfabritation die Gefammtmenge des Spiritus der Effigmischung auf einmal zugegeben wird, weshalb man den Spiritus für dreimaliges Durchpaffiren der Mischung durch die Effigbilder in drei Theile theilt, aber nicht in drei gleich große Theile, wird aus Folgendem erfichtlich.

Die Erfahrung hat gelehrt, daß nicht jede beliebig große Menge von Altohol bei einmaligem Durchgehen der Effigmischung durch die Effigbilder in Effigsaure umgewandelt wird, daß man also den starten Effig nicht durch einmaliges Durchpaffiren fertig machen

Eine zu bedeutende Menge Altohol fcmacht die Birfung Lann. des Effigfermente. Je größer nun der Ueberschuß an Altohol in einer Effigmischung ift, bas beißt, je größer die Menge des Altohols ift, welche bei einem Durchpaffiren ber Effigmifchung durch die Bilder nicht in Effigfaure vermandelt wird, besto größer muß der Berluft an Altohol durch Berdunftung fein. Da alfo jedenfalls bei einmaligem Durchpaffiren einer altoholreichen Effiamischung durch die Effia. bilder eine beträchtliche Menge Altohol ungerfett bleibt, fo thut man beffer, einen Theil des Spiritus fur ein zweites und drittes Durchpaffiren gurudgubehalten. Bill man burchaus ber Mifchung die gange Menge des Spiritus auf einmal zusegen, fo muß dafür geforgt werden, daß bei ihrem ersten Durchgeben durch die Bilder die Temperatur in den Bildern nicht fehr boch fteige, theils um die Berdunftung des Alkohole möglichft gering zu machen, theils um hinreichend Alfohol fur bas zweite und britte Durchpaffiren ju behalten, benn ift die Orydation des Altohole in den Effigbildern beendet, fo beginnt die Berfetung des Effige felbft.

Burde die Gefammtmenge des Spiritus, fur breimaliges Durchaeben der Mifchung durch die Bilder, in drei gleiche Theile getheilt, fo murbe offenbar die zweite Mifchung altoholreicher fein als die erfte Mifchung, und die britte Mifchung murbe bie altoholreichfte In der zweiten Mifchung befindet fich bann nämlich, außer bem ihr jugegebenen Spiritus, noch ber Antheil Spiritus, welcher beim Durchgeben der erften Mifchung der Umwandlung in Effigfaure entgangen ift, in der dritten Mifdung noch der Antheil Spiritus, welcher beim Durchpaffiren der zweiten Mifchung nicht in Effigfaure verwandelt wurde. Da nun die zweite Difchung alkoholreicher ale die erfte ift, fo wird ber Antheil Spiritue, melder fich im zweiten Bilber ber Umwandlung in Effigfaure entzieht, größer fein, ale ber, welcher im erften Bilber unverandert bleibt, Die dritte Mifchung muß alfo die alkoholreichfte werden, und es wird in ihr, beim dritten Durchgeben durch die Bilder, viel Altohol unverändert bleiben; das fertige Product ist noch reich an Alkohol, seine Stärke entspricht nicht der Menge des aufgewandten Spiritus. Das Rationelle ist daher, wie man sieht, den Alkoholgehalt der zweiten Mischung kleiner sein zu lassen als den der ersten Mischung, und den Alkoholgehalt der dritten Mischung wieder kleiner als den der zweiten Mischung. Der fertige Essig wird dann die geringste Menge unzersetzen Alkohol enthalten, die Umwandlung des Alkohols in Essigäure wird möglichst vollständig erfolgen.

Die Bertheilung des Spiritus für das erste, zweite und dritte Durchgehen der Mischung durch die Bilder, wie sie oben angegeben wurde, darf nicht als unabänderlich betrachtet werden, sondern gilt nur als ein Beispiel, wie man wohl die Bertheilung vornehmen kann. Der rationelle Fabrikant muß aus dem Gange des Essighildungsprocesses in den verschiedenen Bildern ersehen, ob jeder Bilder die gehörige Menge Alkohol. Essig und Ferment hat, und er muß, wenn nöthig, hiernach Abanderungen in der Bertheilung des Spiritus eintreten lassen, wosur sich die nöthigen Anhaltspunkte unten ergeben werden.

Für die Darstellung des sehr starken Essiga, 3. B. des Essigs von 8 Proc. Gehalt an wasserfreier Essigäure (fast 9 1/2 Proc. Essigsäurehydrat), muß die Gesammtmenge des Alkohols der Mischung mindestens 10 Proc. Tralles betragen, und ist ein viermaliges Durchpassiren der Mischung durch die Bilder etsorderlich oder doch rathsam, gewöhnlich noch unter bisweiligem Zurückgießen des Ablausenden auf denselben Bilder oder auf einen früheren. Es wird davon später die Rede sein. Schwache Essige können allerdings auf zwei Bildern sertig gemacht werden, aber man thut in der Regel besser, auf stärkeren Essig zu arbeiten und das Product, dem Preise angemessen zu verdünnen.

Es kann nicht dringend genug darauf aufmerklam gemacht werben, daß das Berfahren der Schnellesfigfabrikation die unausgeseste Ueberwachung der Effigbilder erfordert, daß man also dazu
eines Arbeiters bedarf, der die Bilder gehörig zu überwachen versteht, auch den guten Willen dazu hat, und der sich zu helfen weiß.

Bei nachlästigem, unausmerksamem Arbeiten geht die Mischung so gut wie unverändert durch die Bilder, die Stärke des fertigen Estigs steht in sehr ungunstigem Berhältniffe zur Menge des aufgewandten Spiritus.

Der Essigbildungsprober, selbst wenn er nur ein empirischer ift, ein empfindliches Araometer mit einer, in gleichgroße Grade getheilten Scala, ift bei der Schnellessigfabritation ganz an seinem Plage, ja ist eigentlich unerläßlich für den Arbeiter. Hat der Arbeiter Lust zur Sache und Berstand genug, so lernt er bald aus Erfahrung kennen, wie viel Grade des Essigbildungsprobers die von den verschiedenen Bildern ablausenden Flüssigkeiten, bei gutem Gange des Essightlungsprocesses, zeigen muffen, und er lernt mit der Zeit, etwaige Fehler im Processe zu beseitigen, den guten Gang wieder herzustellen und zu erhalten.

In Bezug auf Leichtigkeit und Bequemlichkeit der Ausführung steht das altere, langsamere Fabrikationsversahren weit über dem neueren, schnelleren. Sind bei jenem die Sauerungsfäffer der Essightube mit der Essigmischung beschickt, so ist eigentlich alle Arbeit gethan, es bleibt nur übrig, die Essightube auf der erforderlichen Temperatur zu erhalten, und von Zeit zu Zeit nachzusehen, ob die Essighildung in allen Fässern gehörig vorschreitet. So leicht kommt man, wie gesagt, bei dem neueren, schnelleren Berkahren nicht weg, dies nimmt die größte Ausmerksamkeit unausgesest in Anspruch.

Bas die Zeichen des gehörigen Berlaufs der Effigbildung in den Effigbildern find, was man bei fehlerhaftem Gange des Broceffes zu thun hat, um den richtigen Gang wieder herzustellen, was überhaupt den guten Ersolg der Schnellesigfabrikation sichert, soll nun in dem Nachstehenden besprochen werden.

Das sichere Zeichen des guten Ganges der Effigbildung in den Effigbildern ift eine gewiffe hohe Temperatur in den Bildern. Die Temperatur muß annahernd 30° R. fein; fie ift etwas höher beim ersten Durchgehen der Mischung, etwas niedriger beim zweiten und dritten Durchgehen. Giebt das Thermometer (Seite 134) biefe

Temperatur an, so befinden sich die Bilber in dem schon mehrsach erwähnten dunftenden Bustande, wobei dem hineinriechenden ein stechend faurer Dunft entgegenströmt.

Es muß also mit aller Sorgsalt dahin gewirkt werden, daß sich die angegebene Temperatur in den Bildern unausgesetzt ershalte. Zeigt ein Essigbilder die Temperatur nicht, befindet er sich nicht in dem dunstenden Zustande, so ist er gleichsam todt, er athmet keinen Sauerstoff ein, es geht keine Essigbildung in demselben vor, die Mischung läuft unverändert über die Spähne. Ist, im Gegentheil, die Temperatur in den Bildern zu hoch, so deutet dies ebensfalls auf einen sehlerhaften Gang des Processes; die Berwandlung des Alkohols in Essigäure ersolgt unvollständig, es verdunstet viel Alkohol, Essig selbst wird zersest und Essigaale sinden sich in Renge ein.

Auf den Gang des Sauerungsprocesses in den Bildern haben nun sehr verschiedene Umstände Einfluß, so die Menge der Luft, welche in die Bilder strömt, und die Temperatur dieser Luft, also der Essigstube; — ferner die Temperatur, mit welcher die Mischung aufgegossen wird, und die Menge, in welcher die Mischung periodisch aufgegossen wird, — endlich die Zusammensetzung der Mischung.

Der Luftzutritt in die Bilder wird am bequemften durch den Schieber im Deckel berselben regulirt (Seite 184), da die Menge der Luft, welche unten durch die Zugöffnungen der Bilder einströmt, abhängig ift von der Menge Luft, welche aus der Deffnung im Deckel ausströmt. Wie weit der Schieber im Deckel gesöffnet oder geschlossen werden muß, oder wie weit der Luftzutritt unten, an den Zuglöchern, zu vermehren oder zu vermindern ist, dies muß für jeden einzelnen Bilder ausprobirt werden. Für jeden einzelnen Bilder deshalb, weil die Füllung der Bilder niemals völlig gleich ist, die Spähne bald dichter bald weniger dicht liegen und weil, der Erfahrung gemäß, die Bilder für das erste Durchpassifiren nicht dieselbe Menge Luft erhalten, wie die Bilder für das zweite und dritte Durchpassifiren.

Es strömt die erforderliche Menge Luft in einen Bilder, wenn sich in demselben, unter den obwaltenden Umständen, die Temperatur mit Leichtigkeit hoch erhält. Es gab eine Zeit, wo man etwaiges schlechtes Arbeiten der Essighilder fast immer einem Mangel an Luft zuschrieb, die Erfahrung hat indeß sattsam gezeigt, daß weit häusiger in entgegengesetter Richtung gesehlt wird, daß ein zu großer Ueberschuß an Luft viel gewöhnlicher die Ursache des ungenügenden Ersfolges der Fabrikation ist, als Mangel an Luft.

Man mare febr im Irrthume, wenn man glaubte, bag die Luft, welche die Effigbilder burchftromt, ben gangen Sauerftoffgehalt gur Orndation bes Altohols abgabe, und dag nur Stickftoffgas aus der Deffnung im Dedel der Bilber entwiche. Anapp fand den Sauerftoffgehalt ber entweichenden Luft im Mittel 19,1 Brocent, fo daß alfo, den Sauerstoffgehalt ber atmosphärischen Luft 20,9 Proc. gefest, nur 1,8 Broc. Sauerstoff nugbar verwandt worden waren. 3ch babe bei febr gablreichen Untersuchungen ber Luft aus Effig. bildern den Sauerstoffgehalt berfelben immer zwischen 14 bis 16 Broc. gefunden, durchschnittlich alfo 15 Broc., und bei dem beften Bange der Fabritation, wie leicht einzuseben, den geringften Sauer. Es fteht alfo feft, daß bei der jest üblichen Ginrich. tung der Effigbilder, und bei dem jest üblichen Berfahren, der atmosphärischen Luft in den Effigbildern nur ein verhaltniß. mäßig kleiner Theil Sauerftoff entzogen wird, bochftene etwa ein Biertheil. Db es möglich ift, der Luft bei der Effigfabrikation allen Sauerstoff zu entziehen, barüber fehlen Berfuche, jedenfalls muß banach getrachtet werden, ihr die möglichft größte Menge Sauerftoff ju entgieben, ba jeder Ueberichuß an Luft, welcher durch die Bilder geht, Barme und Altohol entführt. Man verwende baber große Sorgfalt auf Regulirung des Luftzuges und gebe nicht mehr Luft, als eben nothig ift, man wird bann finden, daß die Temperatur in den Bilbern am bochften fteigt und fich am leichteften boch erhalt. Ich habe Fabriten gefeben, und darunter eine febr große, mit 60 Effigbildern, wo die früheren großen Buglocher fammtlich

١

durch bolgerne Bapfen verschloffen waren, in welche man kleine Löcher gebohrt hatte (Seite 142). Uebrigens regulirt fich der Luftjug in den Effigbildern jum Theil von felbft, er ift bei gleichgeöffneten Buglochern nicht immer gleich. Dan bente baran, bag bas Ginftromen ber Luft in die Bilber, burch die unteren Bugoffnungen, die Folge davon ift, daß Sauerftoff aus der Luft weggenommen wird, und daß die durch die hohe Temperatur specifisch leichter gewordene Luft in die Bobe fleigt. Je mehr nun im Inneren der Bilber ber Luft Sauerftoff entzogen wird, befto mehr muß Luft nachströmen, und je bober die Temperatur in den Bildern, im Bergleiche gur Temperatur der Effigstube, defto rafcher fteigt die Luft in den Bildern auf, befto mehr muß ebenfalls Luft in gleicher Beit unten einströmen. Ift daber ber Effigbildungeproceg febr lebhaft im Bange, fo wird viel Sauerftoff verbraucht, fo ift Die Temperatur in den Bildern fehr hoch, es findet deshalb ein ftarterer Bug ftatt, und es ftromt, bei ungeanderter Große der Bugöffnungen, doch mehr Luft in die Bilder, als bei weniger lebhaftem Bange der Effigbildung, wo weniger Sauerstoff verbraucht wird und die Temperatur weniger boch ift.

Am Abend, nach dem letten Aufgießen, muffen die Zugöffnungen sehr verkleinert oder fast ganz geschlossen werden, weil die Bässer während der Nacht nicht viel Luft nöthig haben. Die Temperatur halt sich dann in den Bildern auf der erforderlichen Sohe, steigt meistens sogar um einige Grade, während Abkühlung der Bilder stattsinden wurde, wenn die ganze Nacht hindurch Luft durch dieselben strömte, ohne daß darin Essigbildung und in Folge davon Bärmeentwickelung statt fände.

Es ware des Bersuches werth, die Luft periodisch in die Effigbilder treten zu lassen, nämlich vor jedem Aufgießen. Rach dem Aufgießen hätte man den Butritt der Luft ganz abzusperren, also z. B. die Deffnung im Deckel oder besser die unteren Zugöffnungen ganz zu schließen. Die zwischen den Spahnen, in den Bildern befindliche Luft wurde zur Orydation des Altohols der aufgegoffenen Mischung ausreichen. Rach einiger Zeit ware bann die Luft zu erneuern, durch Deffnen aller Zuglöcher, dann hatte man neue Mischung aufzugießen und die Zugöffnungen wieder zu schließen. Das Thermometer wurde balb erfeben laffen, ob dies periodische Eintreten ber Luft Rugen brächte oder nicht.

In welcher Menge und mit welcher Temperatur die Mischung aufzugießen ift, damit die Bilder unter den obwaltenden Umftanden in dem dunstenden Justande, das heißt, gehörig warm bleiben, darüber wird man bald durch die Ersahrung belehrt. Bollen sich die Bilder nicht mit Leichtigkeit auf der ersorderlichen Temperatur erhalten, so muß man weniger Mischung, oder die Mischung wärmer ausgeben, auch wohl die Essigstube wärmer halten. Steigt, im Gegentheil, die Temperatur in den Bildern zu hoch, so muß man kälter ausgießen, kann dann auch wohl mehr Mischung ausgießen und die Essigstube weniger heizen.

Es wird nun hier der paffende Ort fein, von der Temperatur und Menge der aufzugießenden Mifchung und von der Temperatur der Effigstube aussuchtlicher zu reden. Man erkennt, daß dabei vorzüglich die Große der Efsigbilder in Betracht kommt.

Die Menge der aufzugießenden Mifchung darf, wie leicht einzusehen, nicht so groß sein, daß fie die ganze Fullung der Bilder abspühlt, und deshalb größtentheils rasch unten in den Bildern ankommt. Sie darf nur die Spähne im oberen Theile der Bilder benegen, um von hier ab, allmälig, über die tiefer liegenden Spähne zu fließen und dabei in Effig umgewandelt zu werden.

Durch die aufzugießende Mischung darf ferner die Temperatur der Bilder nicht unter die Temperatur herabgebracht werden, welche zur schnellen Essighildung, zur raschen Orndation des Alkohols nothwendig ift, und es darf dadurch auch nicht die Möglichkeit herbeigeführt werden, daß die Temperatur in den Bildern zu hoch steige.

Beigt ein Bilder die erforderliche hohe Temperatur und tommt in benfelben fehr talte Mifchung in zu großer Menge, so entzieht biefe bem Bilder so viel Barme — fic erwarmt fich auf Roften der Barme des Bilders — daß der rasche Orydationsproces aufhört. Die Mischung geht größtentheils unverändert über die Spahne, erft wenn man den Bildern längere Zeit Ruhe läßt, erhebt sich die Temperatur wieder, fängt die rasche Effigbildung wieder an.

Erhält ein Bilder, welcher die gehörige Temperatur besitht, im Gegentheil, sehr warme Mischung, so steigt die Temperatur in demselben, namentlich wenn die Essigstube stark geheizt ift, ungebührlich hoch, es entweicht viel Alkohol, Essigsaure selbst wird zersett, es entstehet eine schleimige Substanz und Essigaale stellen sich in grosper Menge ein *).

Die Mifchung muß also nur so warm aufgegoffen werden und die Temperatur der Effigstube darf nur so hoch sein, daß sich die Fäffer gleichmäßig auf der erforderlichen Temperatur von ohngefähr 28 bis 300 R. erhalten.

In früherer Zeit wurde sehr allgemein der Fehler begangen, daß man von den Essigbildern zuviel verlangte, und es war nahe daran, daß dadurch das ganze Verfahren der Schnellessigsabrikation in Mißcredit kam und verworsen wurde. Man machte, im Bershältniß zur Größe der Bilder, zu starke Aufgüsse, und war deshalb genöthigt, sehr warm aufzugießen und die Essigstube sehr stark zu heizen, um die Temperatur der Bilder hinreichend hoch zu halten, glaubte auch wohl durch sehr hohe Temperatur der Bilder zu nüßen. Richts ist indeß unpraktischer, als mit wenig Vildern viel Essig bei hoher Temperatur der Essigstube und der aufzugießenden Mischung sabriciren zu wollen, denn die Stärke des so gewonnenen sertigen Essigs entspricht der Menge des aufgewandten Spiritus durchaus nicht, weil viel Alkohol verdunstet und der Umwandlung in Essigssüre entgeht, auch Essigsüre selbst zersest wird.

^{*)} Mir ift es in ber Praxis vorgefommen, daß bei fehr hoher Temperatur gewonnener Effig auf bem Lager, nach einiger Beit, fich gang in eine gallertartige Maffe verwandelte.



Der größte Bortheil, den das ichnellere Berfahren ber Effigfabritation gegenüber bem langfameren Berfahren bietet, ift, wie fcon Seite 130 angebeutet murbe, daß man dabei die ju fauernde Difdung nicht durch Beigung ber Effigstube auf der, gur rafchen Sauerung erforderlichen, boberen Temperatur ju erhalten braucht, fondern daß man fie auf diefer Temperatur durch die Barme erhalten tann, welche bei ber Gauerung felbft frei wird. Bill man fich daber nicht diefes großen Bortheils begeben, fo muß man fo arbeiten, daß nur geringer Aufwand an Brennmaterial fur Beigung ber Effigitube und fur bas Erwarmen der Mifchung ju machen ift. Es heißt bas Unmögliche verlangen, viel und ftarten Effig von ben Bilbern zu erhalten, denn ohne Ausnahme ift die Qualitat, die Starte bes Effige, um fo geringer, je größer die Quantitat, welche die Bilder in einer gewiffen Beit liefern. Man thut immer beffer, weniger ftarte Aufguffe ju machen oder einen Gat Bilder mehr anguschaffen und die Temperatur in ben Bilbern etwas weniger boch fein zu laffen; man erhalt bann immer einen Effig, beffen Sauregehalt bem Altoholgehalte ber Mifchung am meiften entspricht, ba viel Effig in turger Beit nicht ohne betrachtlichen Berluft an Altohol zu erhalten ift. Es giebt Effigfabriten, welche einen Effig, beffen Stärke, ber aus bem Alkoholgehalte ber Effigmifchung berechneten Starte fast völlig gleichkommt, dadurch erzielen. daß fie von einem Sage ziemlich großer Bilder ftundlich nur 5 bis 6 Quart fertigen Effig gieben, indem fie mit der Difchung immer einen Theil des Effige von den Bildern felbft wieder aufgießen. Spater wird bavon ausführlicher die Rede fein.

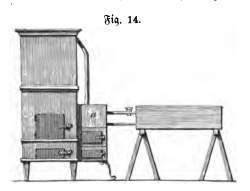
Im Allgemeinen wird es vollfommen ausreichen, die Temperatur der Effigstube auf 18 bis 200 R. zu halten, und die Mischung mit dieser Temperatur aufzugießen. Wird die Mischung etwas wärmer aufgegeben, so kann die Temperatur der Essistube selbst noch niedriger sein, so daß man während der wärmeren Jahreszeit gar nicht nöthig hat, die Stube zu heizen.

Bum Erwarmen ber Effigmifchung befand fich fruber um den

Dfen der Effigstube ein Geruft mit Borten, auf welche große baudige Glasflaschen mit der aufzugießenden Mischung gestellt wurden. Man construirte auch wohl den Ofen so, daß die Flaschen auf den Bugen deffelben Blat hatten.

Die folgende Borrichtung jum Erwärmen, welche fich in der Brazis völlig bewährt hat, wird von keiner anderen übertroffen und kann deshalb allen Fabriken empfohlen werden, welche die Mifchung erwärmt aufgießen.

Fig. 14 zeigt die Borrichtung, in Berbindung mit dem Ofen der Essignube. Die Abbildung soll nur das Princip erläutern, die Ausführung kann nach obwaltenden Berhältnissen modificirt und abgeändert werden. a ist eine kleine kupferne Pfanne, von ohngefähr 1 Fuß 3 Zoll Länge, 1 Fuß Breite und 1 Fuß Höhe. Die eine Seitenwand derselben ist in dem Ofen eingemauert, um



bei der Seizung des Ofens erhitt zu werden, aber es befindet fich auch eine besondere kleine Feuerung unter der Pfanne, um diese, wenn der Ofen nicht geheizt wird, doch erhiten zu können. Der von dieser Feuerung abziehende Rauch geht durch ein Rohr in den Schornstein. Wird der Ofen stets geheizt und hat er Züge, so kann die Pfanne recht gut auch auf dem unteren Zuge deffelben stehen. Der Ofen muß aus bekannten Gründen von außen ge-

heizt werden, die Feuerthur und Afchenthur find nur der Deutlichs teit wegen gezeichnet.

Die kupferne Pfanne steht durch zwei Röhren mit einem hölzernen Troge oder Bottiche in Berbindung. Das eine Rohr verbindet den unteren Theile des Troges, das andere verbindet den oberen Theil beider; letteres ift durch einen Hahn verschließbar. Füllt man nun den Trog bis über das obere Rohr mit Wasser, so steht natürlich auch in der Pfanne das Wasser auf derselben Höhe, und wird alsdann das Wasser in der Pfanne erwärmt, entweder durch Heizen des Ofens oder durch die besondere Feuerung, so dehnt es sich aus und fließt durch das obere Rohr in den Wärmetroge wieder kaltes Wasser in die Pfanne, das erwärmt wird und durch das obere Rohr zurückstehrt. So sindet eine sortwährende Circulation statt, und in sehr kurzer Zeit ist der Wärmetrog mit warmem Wasser gefüllt.

In den hölzernen Wärmetrog kommen nun gläferne Flaschen von ohngefähr 5 bis 6 Quart Capacität mit der zum Aufgießen bestimmten Mischung, worin diese in kurzer Zeit auf 22 bis 24°R. crwarmt wird. Die Größe des Troges richtet sich natürlich nach der Ausdehnung der Essigfabrik, die Form nach der Localität. Hat derselbe eine Länge von 5 Fuß und eine Breite von 2 Fuß, so sinden 10 bis 12 Flaschen von angegebener Größe völlig Raum darin.

Es ist zwedmäßig, den Trog etwas tiefer zu machen als die Pfanne, und die Flaschen nicht unmittelbar auf den Boden, sondern auf einen Lattenboden oder Siebboden zu stellen; es ist ferner zwedmäßig, durch Querleisten und Längsleisten Abtheilungen für die Flaschen zu bilden, damit dieselben nicht in unangenehme Berührung mit einander kommen. Iwischen den Reihen der Flaschen läßt man dann einen etwa 3 Boll breiten Raum, um in diesem einen Reisigbesen oder ein flaches Stück holz ohne Gesahr für die Flaschen hin und her bewegen und so das Wasser des

Troges umrühren zu können. Dies ift nothwendig, weil das wärmere Waffer fich oben im Troge befindet und daher von Zeit zu Zeit mit dem unteren kalteren Waffer vermischt werden muß. Fig. 15 zeigt den Wärmetrog von oben, mit den Abtheilungen für



die Flaschen und dem leeren Gange zwischen den beiden Reihen der Flaschen.

Je warmer das Waffer in dem Troge gehalten wird, desto schneller kommt

naturlich die Mischung auf die gewünschte Temperatur. Man darf nie unterlassen, die Flaschen vor dem Aufgießen der Mischung zu schütteln und anfangs mit dem Thermometer zu prüsen. Ist die Mischung zu warm geworden, so muß man durch Zugeben von kalter Mischung abhelsen. Rach einiger Zeit erlangt man die Fäshigkeit, die Temperatur durch das Gefühl genau zu bestimmen.

Der hahn am oberen Berbindungsrohre der Pfanne und des Troges ist vorhanden, um verhindern zu können, daß das Basser im Troge zu heiß werde. Je mehr nämlich dieser hahn geschlossen wird, desto weniger kann heißes Wasser aus der Pfanne in den Trog übertreten.

Ift neben der Effigfabrik eine Spiritusfabrik vorhanden, so läßt fich der Barmetrog sehr vortheilhaft mit dem warmen Baffer ber Beden und des Rühlfaffes speisen und dann selbst auch die Seizung der Essigtube damit bewerkstelligen, indem man das heiße Baffer in etwas weiten kupfernen Röhren in der Stube umberführt.

Bie ich es schon vor einer langen Reihe von Jahren empfohlen habe, arbeitet man indeß jest in den Schnellessigsabriken meistens auf eine Beise, welche das Erwärmen der Essigmischung durch eine besondere Borrichtung ganz überflüssig macht, und die ohne alle Frage die rationellste Art und Beise zu arbeiten ist. Die Flüssigkeit, welche sich in den Bildern ansammelt, hat, da sie von den Spahnen, dem Beerde der Effigbildung tommt, eine bobe Man läßt fie nicht fogleich abfließen, sondern läßt Temperatur. fie einige Zeit in den Bildern, damit fie fich etwas abtuble und gur Erwärmung der Bilder beitrage. Bie ftart fie fich abtuhlt, banat naturlich, unter fonft gleichen Umftanden, namentlich bei gleicher Temperatur der Effigstube, davon ab, wie lange man fie in den Bildern lagt, wie groß alfo der Raum unter den Bugöffnungen der Bilder ift, und welche Sobe die Sformige Abflugröhre bat. Es liegt nun febr nabe, die Rluffigteit dem erften Bilder fo marm ale es fur den zweiten Aufguß dienlich ift, zu entnehmen und fic, unter Bufat von Spiritus, auf den zweiten Bilder zu gießen; von bem zweiten Bilder ebenfalls die Aluffigkeit warm abzugapfen und fie, wieder unter Bufat ber erforderlichen Menge Spiritus, auf den britten Bilder ju geben u. f. f. Dadurch wird das besondere Ermarmen der Aufguffe überfluffig, und es fallen auch naturlich die Mifchungefäffer B und C meg.

Die Menge bes Spiritus, welche jedem Aufguffe fur den zweis ten und dritten Bilder jugufegen ift, lagt fich leicht berechnen. Rehmen wir ale Beispiel die G. 146 angeführte Mifchung, welche auf drei Bildern, durch ftundliches Aufgießen von 10 Quart in . Effig umgewandelt wird. Die Mifchung fur ben erften Bilder wird, wie dort angegeben bereitet, erhalt 81/2 Quart Spiritus von 80 Broc. pro Orhoft von 180 Quart und ftundlich kommen davon 10 Quart auf den erften Bilber, fo daß fie nach 18 Stunden den erften Bilder paffirt ift. Unftatt nun die Gefammtmenge der vom ersten Bilder ablaufenden Fluffigkeit mit 21/2 Quart Spiritus in das Mifchungegefaß B zu geben und aus diefem ben zweiten Bilder zu fpeifen, giebt man ftundlich ben achtzehnten Theil von 21/2 Quart Spiritus, das ift annähernd 1/8 Quart, in einen Eimer, ber bis an eine Marte 10 Quart faßt, füllt ihn bis gu Diefer Marte mit ber warmen Fluffigfeit aus dem erften Bilder und gießt diese Mischung auf den zweiten Bilder. Um die Mischung für den dritten Bilder zu bekommen, welche 11/2 Quart Spiritus pro

Oxhoft erhalten soll, giebt man in gleicher Weise den achtzehnten Theil dieses Spiritus — man denke daran, daß 18 Aufgüffe à 10 Quart gleich sind einem Oxhost — also $^{1}/_{12}$ Quart, stündlich in den Eimer, füllt den Eimer bis zur Marke aus dem zweiten Bilder und gießt dies Gemisch auf den dritten Bilder.

Bum Abmessen der kleinen Quantitäten Spiritus für diese Art und Beise zu arbeiten, bedient man sich zweckmäßig eines Glascylinders, der 1/4 Quart saßt und der in sechszehntel Quart, also in 4 Theile getheilt ift, und zweckmäßig verdünnt man auch den Spiritus mit Wasser, damit man größere Menge Flüssigteit zu messen hat. Bermischt man z. B. den Spiritus für den zweiten Bilder mit dem gleichen Bolumen Wasser (1 Quart Spiritus, 1 Quart Wasser), so hat man davon 1/4 Quart anstatt 1/8 Quart zu nehmen, und mischt man für den dritten Bilder 1 Quart Spiritus mit 2 Quart Wasser, so muß von diesem verdünnten Spiritus ebenfalls 1/4 Quart genommen werden, anstatt 1/12 Quart, wie es ohne Verdünnung des Spiritus ersorderlich ist.

Die Mifchung für den ersten Bilder hält sich in dem Mischungsfasse, wenn sie mit warmem Basser bereitet wurde und wenn
das Fas mit schlechten Barmeleitern umgeben ist, z. B. mit Papier überklebt oder von grobem Zeuge umhüllt ist, lange Zeit hindurch warm, so daß man kaum nöthig haben wird, sie noch besonders zu erwärmen. Außerdem zeigt, wie schon mehrmals hervorgehoben, der erste Bilder stets die höchste Temperatur und bleibt
am leichtesten warm, so daß hier das Aufgießen der Mischung in
erwärmtem Zustande am wenigsten nöthig ist; man hat bei dem
ersten Bilder in der Regel mehr daßur zu sorgen, daß die Temperatur nicht zu hoch steige, als daß sie zu niedrig werde.

Bon der größten Bichtigkeit ift ce, daß die Effigbilder die gehörige Menge von Ferment euthalten, weder zuviel noch zu wenig. Ift zu wenig Ferment vorhanden, so erfolgt die Umwandlung des Alkohols in Essigiaure unvollständig und die Bilder erwärmen sich deshalb nicht genug; bei zu reichlich vorhandenem Ferment zeigen die Bilder fehr hohe Temperatur, es resultirt truber, auch wohl gelblicher und verhaltnißmäßig schwacher Effig und es finden fich gewöhnlich außerordentlich viel Effigaale ein.

Um einen Bilber, der zu wenig Ferment hat, der sich still gestellt hat, wieder in den gehörigen Stand zu versehen, darf man nur eine Zeit lang lauwarmen Essig und zwar ein und denselben Essig, ohne Mischung, in ziemlich großen Zwischenräumen ausgeisen, indem man zugleich Sorge trägt, daß die Temperatur des Bilders sich dabei auf etwa 33°R. erhält. Es wird dann Ferment aus dem Essige gebildet*). Giebt man hierauf dem Essige etwas Mischung zu, so kommt der Bilder sehr bald wieder in die gehörige Thätigkeit.

Das einfachste Mittel, einen Bilder, der an zu vielem Ferment leidet, der, bei hoher Temperatur, truben, gelblichen, fcwa-

^{*)} Gin geiftvoller und fenntnigreicher Technifer, Brennerei-Berwalter Schulge, fagt in Bezug auf Effigferment fehr gut: bas Ferment veranlagt bie Berfepung bes Alfohole, bie Effigfaure bestimmt bie Richtung ber Berfetung, bestimmt, bag ber Altohol in Effigfaure und nicht in andere Broducte fich verwandelt. Richt beipflichten fann ich bemfelben barin, bag er meint, bas Ferment bestehe aus fticftofffreien Berfetungeproducten bes Effige, alfo ber Effigfaure bes Effigs. Die flickstoffhaltigen Bestandtheile bes Effige find ficher wohl, indem fie vermefen, alfo gerfest merben, bas eigentliche Ferment; bag babei zugleich etwas Effiafaure zerlegt wird ift möglich, felbft mahricheinlich. Geht Effig, mit einer hinreichenben Menge Alfohol vermifcht, alfo Effigmifchung, über bie Spahne ber Effigbilber, fo verhindert ber Alfohol, ale antifeptifche Substang, eine gu bebeutenbe Berfetung, Berwefung bee Effige felbft, alfo bie Entstehung einer zu bebeutenben Dienge von Ferment. Sehlt es an Alfohol, fo wird Effig in beträchtlicher Menge gerfest, viel Ferment gebilbet. Ift in ber Effigmifchung Dtangel an Effig, fo ent: ftehen aus bem Alfohol andere Berfetungeproducte ale Effigfaure, befonders wenn viel Ferment zugegen, und es fcheint ale ob fich bann viel Albehnd verflüchtigt. Es muß alfo, foll ber Bang bes Effigbilbungs: proceffes in ben Effigbilbern ein richtiger fein, ein gewiffes Berhaltniß zwischen Ferment, Effigfaure (ungerfestem Effig), und Altohol ftattfinden.

chen Effig liefert, wieder zu verbeffern, in Ordnung zu bringen, ift: auf einmal mehrere Eimer recht tlaren, ftarten, lauwarmen Effig aufzugießen, um dadurch einen Theil des vorhandenen Ferments wegzuspuhlen, ohne daß fich neues Ferment bilden tann.

Aetherische Dele schwächen ober vernichten die Wirkung des Ferments, machen das Ferment unwirksam und können deshalb, mit Borsicht angewendet, ebenfalls benutt werden, um einen lleberschuß an Ferment unschädlich zu machen oder zu beseitigen. Man giebt der am Abende zulet aufzugießenden Mischung — denn in der Racht wird viel Ferment gebildet, weil der Essig in den Spähnen lange der Luft ausgesetzt ift — einige Tropfen eines ätherischen Deles, z. B. Nelkenöl zu, oder etwas Mischung, die man über Gewürznelken hat stehen lassen. Das ätherische Del vermindert die Kraft des Ferments und hindert die Bildung von neuem Ferment, ohne sonst nachtheilig auf den Essig einzuwirken; der Essig erhält vielmehr durch manche ätherische Dele, indem diese selbst vollständig zerset werden, einen sehr lieblichen Geruch, wie später besprochen werden soll.

Durch atherische Dele und antiseptische (faulniswidrige) Substanzen überhaupt, so namentlich durch sehr geringe Mengen von unorganischen Säuren, z. B. Schweselsäure, lassen sich auch die Essigaale mit Leichtigkeit vernichten. Man hat dabei sorgfältig ein Uebermaß dieser Substanzen zu vermeiden, damit nicht alles Verment unwirksam werde; die Bilder hören sonst auf zu arbeiten, und man kann sie nur wieder in Thätigkeit bringen, wenn die Mischung nicht zu wenig stickhossphaltige Stosse enthält, oder wenn man der Mischung solche Stosse zuselbt.

Bufate zu der Effigmischung aus Spiritus, Baffer und Effig, wie man fie nicht eben felten in den Fabriten anwendet, welche nach dem älteren Berfahren arbeiten (S. 120), durfen hier, bei der Schnelleffigfabrikation, nur mit großer Borficht benutt werden und manche davon find geradezu verwerslich.

So find alle Zusäte verwerflich, welche die Mischung trübe machen, also Sauerteig, hefe und ähnliche, als Ferment wirkende Substanzen. Die Essighilder wurden, bei deren Benutzung, zu Rlärfässern; die Substanzen wurden sich auf den Spähnen ablagern und wurden hier bei der hoben Temperatur in faulige Zersetzung übergeben.

Bucker, Sprup, honig, Bierwurze und Auszuge aus zuckerhaltigen Substanzen können ebenfalls nichts nühen, können nur
schaden. Der Zucker kann in den Essigbildern nicht, wie bei dem Lagern der Mischung in der Essigbilder, die Beingahrung erleiden und Alkohol geben, er bleibt entweder unzersett oder es entstehen aus demselben schleimige Zersehungsproducte und Essigmutter, welche die Spähne überziehen und den Luftzug hindern. Gegohrene Flüssigkeiten sind allein anwendbar und diese muffen möglichst vollständig vergohren und vollkommen klar sein, also abgelagert oder, wenn nöthig, auf Klärfässern geklärt sein. Meistens wird Malzwein, gut vergohrenes Beißbier genommen, aber auch Obstwein, honigwein und dergleichen sind brauchbar.

In manchen Fabriken findet sich ein besonderes, stehendes Faß mit einer sauren gegohrenen Flussigeit, dem sogenannten Fermente, in welchem man das, was täglich verbraucht ift, immer durch Wasser und Spiritus, zu Zeiten auch durch Weißbier und zuckerhaltige Flussigieiten ersett. Zur Darstellung dieses sogenannten Ferments sind bisweilen sehr complicirte Borschriften gesgeben, von denen eine hier als Curiosum eine Stelle sinden mag. Man bringt in das Faß 40 Quart siedendes Wasser, 3 Pfd. gereinigten Weinstein, 12 Loth Weinsaure, 3 Pfd. Zucker, 1 Pfd. Honig, serner 40 Quart Bier, 40 Quart Essisssprit, 6 Stuckzerschnittene Citronen, 12 Pfd., oder mehr, Ebereschenbeeren (die rothen Beeren von Sorbus aucuparia, wie sie zum Dohnenstieg, zum Krammetsvögelfang benutt werden), 10 Quart verdunnten Wein oder Apfelwein und ein Baar Tassen gute Bierhese (Oberhese) oder ausgeweichte Preßhese. Sobald die Gährung tücks

tig im Sange, sest man täglich $^{1}/_{4}$ Quart Spiritus in 4 Quart herausgenommener Flüssigkeit und 4 Quart Wasser hinzu. Das Wasser wird wärmer oder kälter angewandt, nämlich so, daß die Temperatur der gährenden Flüssigkeit nicht über 32° R. steigt. Jeden dritten Tag giebt man 4 Quart Bier und $^{1}/_{2}$ Quart Apfelwein zu und so fort, bis das Faß voll ist. Nach einigen Tagen ist das Ferment zum Gebrauch sertig. Das Faß hat zwei Hähne, einen dicht über dem Boden, um den ganzen Inhalt abzapfen zu können, einen anderen in der Mitte, aus welchem man für den Berbrauch abzapst, das Abgezapste, wie schon gesagt, durch Wasser und Spiritus, Bier und zuckerhaltige Flüssigkeit ersehend. Ein Faß, in welches junges Weißbier oder Malzwein, Essig und etwas Spiritus gebracht ist, und in welchem man das Verbrauchte durch verdünnten Spiritus, frisches Bier, Syrup und dergleichen ersetzt, wird sicher das eben beschriebene Fermentsaß vertreten können.

Bon den als Busatz zur Effigmischung für die Schnellefigs fabrikation erlaubten gegohrenen Fluffigkeiten ift im Allgemeinen nur wenig zu nehmen und um so weniger, je weniger vollständig dieselben vergohren find und je mehr fremdartige, namentlich ftickstoffhaltige Substanzen sich darin finden.

Das periodische Ausgießen der Essigmischung auf die Essigbilder findet jest, mit sehr seltenen Ausnahmen, in allen Essigfabriken statt, aber es hat ziemlich lange gedauert, ehe es sich allgemein Eingang verschaffen konnte. Als das Berfahren der Schnellessigsabrikation zur praktischen Aussührung kam, war das ganze Dichten und Trachten darauf gerichtet, die Essigmischung ununterbrochen über die Spähne fließen zu lassen, etwa so, wie die Soole auf den Gradirwerken über die Dornen sließt. Man nannte deshalb auch das Berfahren der Schnellessischeikation, das Gradirversahren. Es befand sich nämlich im oberen Theile des Kasses eine Borrichtung, von welcher ab die Essigmischung fortwährend in Tropsen auf die Spähne siel. Die Borrichtung bestand aus dem S. 136 beschriebenen Siebs boden mit Löchern von 2 bis 3 Linien Beite. Durch jedes dieser



Löcher wurde ein etwa 2 3oll langer, oben mit einem Anoten versehener Bindfaden gesteckt, in 4 größere Deffnungen kamen die, ebenfalls a.a.D. schon erwähnten, ein Baar Boll über den Boden hervorragenden Glastöhren zum Entweichen der Luft. Fig. 16 zeigt diese Einrichtung des-Siebbodens.

Es war von ber größten Bichtigkeit, die Stärke bes Bindfadens genau zu treffen; es mußte nämlich die auf den

Siebboden gegoffene Effigmischung auf demselben längere Zeit stehen bleiben, nur allmälig sich durch die Bindfaden hindurch ziehen und von diesen auf die Spähne tröpfeln. Am zwedmäßigsten ließ man den durchbohrten Boden erst in warmem Baffer oder Effig aufquellen und stedte nun die geknoteten Bindfaden, nachdem sie ebenfalls in Essig eingeweicht waren, durch die Löcher.

Der Siebboden mußte natürlich mit großer Sorgfalt völlig magerecht eingelegt werden, und er mußte so angesertigt sein, daß er sich in der warmen seuchten Atmosphäre der Bilder nicht werfen konnte. Eingefalzte Querleisten auf der unteren Seite waren deshalb unerläßlich. Die Fugen zwischen dem Boden und Fasse wurden so mit Berg (Seede) verstopft, daß keine Flüssigkeit durchdringen konnte. Auch die Glasröhren wurde gewöhnlich durch sorgfältig darum gewickeltes Berg in den vier großen Deffnungen des Bodens beseitigt.

Anstatt des Siebbodens hatte man zu demfelben Zwecke auch wohl eine Siebbutte im oberen Theile der Effigbilder, die entwes ber eingehangt oder auf einige Borfprunge (Anaggen) möglichft

horizontal aufgestellt wurde. Diese Butte, oder flache Banne hatte das für sich, daß sie leicht aus den Bildern genommen werden konnte, und man war bei ihrer Benutung ganz sicher, daß nichts von der Effigmischung an den Bänden der Bilder herablief. Die Fuge zwischen der Butte und dem Fasse wurde oben mit Berg gedichtet, aber nicht eben angklich, da es nichts ausmachte, wenn etwas Luft hier durchging.

Das Gradirversahren gestattete ebenfalls nicht, die Essigmischung mittelft einmaligen Durchpasstrens durch die Essigbilder in sertigen Essig umzuwandeln; die Mischung mußte zweimal, dreimal, viermal durch die Bilder gehen, je nach der Stärke, welche der Essig bekommen sollte, also nach der Menge des dazu zu verwendenden Spiritus. Ratürlich sand auch hier Bertheilung des Spiritus statt.

Benn man bas Grabirverfahren von theoretifdem Gefichts. puntte aus mit dem Berfahren vergleicht, welches oben befchrieben ift, das heißt mit dem Berfahren, bei welchem periodisch aufgegof= fen wird, fo icheint es unbedingt diefem vorgezogen werden gu muffen. Die Effigmischung, tropfenweise auf die Spahne fallend, geht gang allmälig über alle Schichten ber Spahne bes Bilbers, von der oberften Schicht bis ju der unterften; eine Bermengung der effigfaurereicheren Rluffigfeit unterer Schichten mit ber effigfaureärmeren Fluffigfeit oberer Schichten oder mit der Difcung, wie fie bei bem periodifchen Aufgießen größerer Menge von Mifchung nicht zu vermeiden ift, tann nicht ftattfinden; die Umwandlung bes Altohole in Effigfaure tann alfo febr vollständig erfolgen. -Selbst die talt auf ben Siebboden gegoffene Mischung wird bier binreichend erwarmt, ebe fie in Tropfen auf die Spahne fallt, ba fie eben, nach und nach auf die warmen Spahne tommend, nicht bedeutend warm ju fein braucht; ein vorgangiges Erwarmen ber aufzugießenden Difchung ift alfo in teinem Falle nöthig. - Da eine größere Menge ber Mifdung auf ben Siebboden gegoffen werden tann, fo wird an Arbeit erspart. Es laffen fich fogar

über den Bildern kleine Fässer oder Reservoire anbringen, aus denen die Mischung unausgesetzt auf den Siebboden fließt, in dem Maaße als sie von dem Siebboden auf die Spähne tröpfelt. Dadurch wird es möglich, die Essiblung auch über Nacht in den Bildern fortdauern zu lassen; man hat diese Reservoire nur mit einer, für die Nacht ausreichenden Menge von Mischung zu versforgen.

So fcon fich aber die Sache auf dem Baviere macht, fo viel Schwierigkeiten bietet fie bei ber Ausführung bar, und es hat weder mir, noch Anderen gelingen wollen, diefe vollkommen zu befeitigen. Beim Beginne bes Arbeitens mit den Gradirfaffern bat es große Schwierigkeit, es fo zu treffen, daß die aufgegoffene Mifchung nicht au ichnell durch den Siebboden geht. Sat man endlich erreicht, bag in der bestimmten Beit die bestimmte Menge von Mischung auf die Spahne tropfelt, fo zeigt fich fehr bald der entgegengefeste Uebelftand, fo geht erft nicht genug, endlich gar nichts mehr von ber Mischung durch den Siebboden. Selbft bei ber reinften Miichung, aus Spiritus, Baffer und Effig, bildet fich nämlich an ben Bindfaben unter bem Siebboden eine factartige, an ben Siebboden fest anhangende Bulft von Effigmutter, welche der aufgegoffenen Fluffigkeit den Durchgang völlig wehrt. Nimmt man nun die Bindfaden beraus, reinigt fie und ftedt fie wieder ein, fo tann man ficher fein, daß die Mifchung anfange ju fchnell burchgeht, und daß fich überhaupt bald wieder alle die angeführten Unannehmlichkeiten einstellen. Man begnügt fich deshalb fehr bald, nur hie und da einige Bindfaden herauszunehmen, abzuwischen und wieder lofe einzusteden, fo daß dann die Mifchung nur an einigen Stellen auf die Spahne tropfelt oder fließt.

Gelänge es, die Mischung auch nur kurzere Zeit, z. B. eine halbe Stunde oder viertel Stunde, auf dem Siebboden zu halten und zum gleichförmigen Durchgehen zu bringen, so wurde das Gradirverfahren den Borzug vor dem periodischen Aufgießen verstenen. Man hat nun aber niemals eine Garantie, daß die Mis

foung gleichformig auf Die Spahne tropfelt, daß fie nicht ausfolieflich oder doch vorzugeweise an einer Stelle durch den Siebboden geht, wo dann naturlich nur ein Theil der Spahne der Bilder davon benett wird. Liegt ber Siebboden nicht völlig horizontal, hat er fich geworfen, so find natürlich noch mehr Urfachen zum ungleichförmigen Durchgeben ber Mifchung vorhanden. Die gleichmäßige Bertheilung ber Mifchung über Die Spahne ber Bilder ift aber Sauptfache bei ber Schnellesfigfabritation, deshalb ift es am beften, die Gradir-Borrichtung megzulaffen und periodifc aufzugießen. Der Siebboden mit fleinen Lochern, ohne Bindfaden, wird beibehalten, um, wie gefagt, ale Braufe einer Gieffanne ju wirten. Db es nicht zwedmäßig ift, dem Gradirverfahren dadurch naber zu tommen, daß man kleinere Mengen Difchung in furgeren Berioden aufgießt, darüber verdienen noch genaue Berfuche angeftellt ju werden. Bis jest hat fich die Erfahrung für allftundliches Aufgießen ausgesprochen.

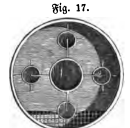
Die zahlreichen Borschläge zu Borrichtungen, welche das gleiche förmige Auftröpfeln der Effigmischung auf die Spähne der Bilder ermöglichen sollen, sprechen am besten dafür, wie wenig diejenigen, welche das Gradirversahren versuchten, dadurch befriedigt wurden. Ich glaube kaum, daß mir eine von den, im Laufe der Jahre empsohlenen fraglichen Borrichtungen unbekannt geblieben ift, und ich selbst habe mich Jahre lang bemüht, das Gradirversahren für die Praxis brauchen zu machen.

Anstatt der Bindfaden hat man ausgedroschene Roggenahren, kleine Federn (die Fahnen), Schilf, runde, an der einen Seite ebengeschnittene Holzpflode, dreikantige Holzstifte, dunn ausgezogene Glasröhren u. f. w. empfohlen. Alle diese Dinge haben sich nicht beffer bewährt als die Bindfaden.

Durch Aufstellen eines Fagdens oder Refervoirs mit der Effigmifchung auf die Bilder und Ausstießenlaffen der Mifchung aus einem gehörig gestellten Sahne kann allerdings verhindert werden, daß in einer gewiffen Zeit zu viel von der Mifchung durch den Siebboden geht, aber die Mischung vertheilt sich nicht gleichförmig über denselben. Liegt der Gradirboden völlig wagerecht, so geht die Mischung ansangs allein in der Mitte desselben durch; nach einiger Zeit verstopst sich hier die Tröpselvorrichtung, es entsteht eine immer größer werdende Scheibe, durch welche keine Mischung geht, diese breitet sich immer wetter nach dem Rande der Fässer zu aus, und endlich läßt der Siebboden keine Spur von Mischung mehr durch. Liegt der Siebboden nicht völlig wagerecht, so zieht sich natürlich die Mischung nach einer Seite.

Aber auch das Ausstließen der Essigmischung aus den über den Bildern stehenden Reservoirs erfolgt nicht so regelmäßig, als man wohl glauben sollte. Selbst bei Anwendung der reinsten Essigmischung erzeugt sich an der Ausstlußöffnung des Hahnes eine schleimige Substanz, wodurch die Deffnung verengert und also die Menge der ausstließenden Mischung vermindert wird. Man hat deshalb fortwährend für gehörige Regulirung des Abstusses Sorge zu tragen. Burde der Hahn am Abend so gestellt, daß er die gehörige Menge Flüssigkeit durchließ, dann fließt am anderen Morgen weit weniger oder keine Flüssigkeit ab.

Um die gehörige Bertheilung, der aus dem Reservoir fliegenden Mischung, über den Siebboden zu erreichen, habe ich in die Mitte des Siebbodens ein kleines rundes holzernes Gefaß gestellt, von vier Seiten deffelben, dicht über dem Boden, vier Glasröhren ausgeben



laffen, und unter deren Ausstußöffnungen vier ähnlich construirte kleinere Gefäße gestellt, so daß aus deren Glasröhren die Essigmischung auf den Siebboden tröpfeln konnte (Fig. 17 macht diese Borrichtung deutlich), aber ohne den geringsten Erfolg. Es waren hier fünf Gefäße horizontal zu erhalten, was nicht erreicht werden konnte. Anstatt des Siebbodens mit den Bind-

faden und bergleichen, hat man auch die folgende Tropfelvorrichtung

empfohlen. Dicht über ben Spahnen ber Bilder wird ein Reifen befestiat, in welchen ein Ret aus Binbfaben mit gollweiten Dafchen möglichft ftraff gefvannt ift. Ueber biefem Rege werden mehrere (etwa drei) hölgerne Butten oder aus Solg gehauene Troge, welche durch Glasröhren oder Rohren aus Rautschuck mit einander in Berbindung fteben, möglichst wagerecht angebracht. In diefe Butten tommen lofe gedrehte Bindfaben, auf die Beife, daß bas eine Ende derfelben in der Butte liegt und befeffigt ift, bas andere Ende fo lang barüber hinausbangt, bag es burch eine Mafche bes Reges bindurchgeht. Go viel Mafchen, fo viel Bindfaben. einem Refervoir in die Butten fliegende Difchung wird von den Bindfaden capillarifch aufgefogen und lauft von den langeren, burch das Ret hindurchgebenden Enden derfelben in Tropfen ab. birt man die Borrichtung mit Baffer, fo erftaunt man über die portreffliche Birtung berfelben, wendet man fie aber in ber Braris an, fo zeigt fich ein gang anderer Erfolg. Die Effigmutter, welche fich rafch bildet, benimmt nämlich den Bindfaden die Capillarität fehr bald und bas Aufgesogenwerden ber Difchung bort balb auf. (Sabermener.) Rach Schulze läßt fich zwar die Bildung der Effiamutter in den Butten oder Erogen durch einige bineingeworfene Bewurznelten verhuten, aber er gesteht doch ju, daß die Borrichtung tein befferes Refultat ergeben habe, ale es bei periodischem Aufgießen der Effigmifdung erhalten wird, weil die Difdung fich nicht fo gleichmäßig über die Spahne verbreitet, ale man bentt, indem fich Rinnen und Bache bilben, worin die Difchung rafch bem Boden der Bilder jugeführt mirb. Rur fcmacher Effig foll fich mit ber Borrichtung, burch einmaliges Baffiren ber fcmachen Difoung durch die Bilder, mit Bortbeil darftellen laffen.

Bie nicht versichert zu werden braucht, stellen sich alle die Uebelsstände, welche bas Gradirverfahren bei Anwendung der Essigmischung aus Spiritus, Baffer und Essig zeigt, in erhöhtem Maaße und schneller ein, wenn die Mischung Jusäte von gegohrenen Flussischen, zuderhaltigen Substanzen u. f. w. erhält.

Es ift Seite 145 hervorgehoben worden, daß das Berfahren der Schnelleffigfabritation taum in zwei Fabriten in völlig gleicher Beife gur Ausführung tomme. Abgesehen davon, daß die Ginrichtung der Effigbilder eine verschiedene ift, findet man die Difoung und die gange Art und Beife, mit den Bildern gu arbeiten verschieden. Diefer Umftand beweift, daß die Schnelleffigfabritation noch nicht auf der hochften Stufe der Ausbildung angelangt ift. Man andert ein Berfahren nur ab, fucht ein anderes auf, wenn man durch das bisber befolgte Berfahren nicht befriebigt murde. Der eine Rabritant tann die Effigbilder nicht groß und hoch genug haben, namentlich für die Bereitung des febr ftarten Effige, des Effigsprite; ber andere verwirft zu hohe Faffer ganglich, weil die Temperatur darin ju boch werde, balt 9 Ruß Sobe für bas Marimum der bobe, welche die Bilder haben durfen. Der eine ftellt die Roblenfüllung der Bilder weit über die Rullung mit Spahnen; der andere giebt nichts auf Rohlen oder meint doch, daß ce gleichgultig fei, ob Roblen oder Spahne genommen murben. Der eine halt einen Bufat von ausgegohrenen, fermentreicheren Mluffigkeiten, g. B. Malzwein oder Beigbier, ja felbft von Sprup, für dringend erforderlich jur Darftellung ftarten Effige; ber andere meint, daß ohne folchen Bufat die besten Refultate erhalten mur-Der eine gießt in furgeren Zwischenraumen und weniger Mifchung auf, der andere in langeren Bwifchenraumen und mehr. Der eine macht den farten Effig auf vier Bilbern fertig, ber andere auf zweien. Der eine hutet fich außerordentlich vor hoher Temperatur in den Faffern und hoher Temperatur der Effigstube, der andere gießt ftete warm auf und halt auch das Local warm. eine arbeitet mit viel, ber andere mit wenig Luft.

Bei einem Processe, wie die Essigbildung in den Essigbildern, wo geringfügig scheinende Modificationen von großem Einstusse sein können, ift es nun in der That nicht immer möglich, mit Bestimmtheit zu sagen, was wesentlich, was nicht wesentlich. Ich halte es daher für das Gerathenste, in dem Folgenden das specielle Ber-

fahren einiger Fabrikanten mitzutheilen und überlaffe es dem Lefer, durch Bersuche zu ermitteln*), ob eins davon ihm beffere Resultate giebt als das früher beschriebene Bersahren.

Gine Nabrit im Bergogthume Braunschweig arbeitet auf folgende Beife. Es find vorhanden zwei Mifdungefäffer A, zwei Mifdungefaffer B und zwei Difchungefaffer C; ferner brei Effigbilder mit A, B und C bezeichnet. Die Bilder haben eine Sohe von 12 guß; unten über den Buglochern befindet fich ein Lattenboden, welcher . Die Spahne tragt; oben liegt ein Siebboben, nur gur Bertheilung ber Fluffigfeit. Der Dedel ift aufgetlebt; jum Ginfullen der Difoung ift ein Trichter vorhanden. Bon der Ausströmeöffnung im Dedel wird die Luft durch eine Rohre aus der Cffigftube geleitet. Bum Abfliegen der Fluffigteit ift eine Sformige Robre vorhanden. Die Temperatur der Effigstube wird auf ohngefähr 220 R. erhalten. Die Mifchung fur das Fag A besteht aus 151/2 Quartier **) Spiritus von 80 Broc. Ir., 12 Quartier Effigsprit, 11/2 Pfund Sprup und foviel Baffer, daß das Rag, welches 240 Quartier (1 Orhoft) fafft, gefüllt wird. Das Baffer muß binreichend warm fein, um Die Mifchung auf 300 R. ju bringen, damit fie langere Beit bindurch eine höhere Temperatur ale Die Effigstube behalt.

Jede Stunde werden nun von dieser Mischung 8 Quartier auf den Bilder A gegeben; das Ablaufende, ohngefähr 4 Proc. an Essigfaure start, kommt auf ein Mischungsfaß B, in welches 9 Quartier Spiritus gebracht find.

Bon dem Mischungsfasse B gehen stündlich wieder 8 Quartier Mischung durch den Bilder B; der aus diesem abfließende Essignon ohngefähr 6 Proc. Säuregehalt wird auf einem Mischungsfasse C gesammelt, das 7 Quartier Spiritus erhalten hat.

Bon dem Difchungefaffe C tommen endlich ftundlich 8 Quartier

^{*)} Ich brauche wohl kaum zu fagen, bag man mich burch Mitstheilung ber Resultate solcher Bersuche außerorbentlich verpflichtet.

^{**) 11} Braunschweigische Quartier find 9 Breuß. Quart,

Mischung auf ben Bilder C; das hier Ablaufende ift fertiger Effig von etwa 8 Broc. Sauregehalt.

Eine Fabrik in der Stadt Braunschweig besitht Effigbilder von ohngefähr 10 Fuß Söhe. Die erste Mischung besteht aus 20 Quartier Essig, 15 Quartier Spiritus von 80 Broc. Tr., etwas völlig absgeklärtes Beißbier, Wasser (30° R. warm) soviel, daß das Mischungssfaß (240 Quartier) gefüllt wird.

Bon dieser Mischung werden alle drei Stunden — täglich fünfmal, seltener sechsmal — 14 Quartier über die Spähne des Bilders A gegeben. Alle drei Stunden werden von dem Bilder A 14 Quartier abgezapft, 1/2 Quartier Spiritus zugesetzt und sofort auf den Bilder B gegoffen, von welchem der Sprit fertig abläuft.

Der fertige Sprit kommt auf ein Faß in der Effigstube, das ganz mit Buchenspähnen angefüllt ift und wird von da auf die Lagerfaffer gezapft.

Die Temperatur des Locales ift 18 bis 200 A.; die Temperatur der Faffer 30 bis 310 R. Die Zuglöcher in den Bilbern find sehr klein.

Eine Fabrik in Beuthen arbeitet mit vier Bildern von 7 bis 8 Fuß Höhe. Die Mischung Rr. 1 besteht aus 14 Quart Spiritus von 80 Broc. Tr., 50 bis 55 Quart Bier, 20 Quart Essign, 110 Quart Wasser. — Die Mischung Rr. 2, sogenannte starte Mischung, aus 16 Quart Spiritus und 14 Quart Wasser.

Alle zwei Stunden kommen von der Mischung Rr. 1, 6 Quart auf den Essigbilder Rr. 1; von Rr. 1 abgelaufene 6 Quart auf Essigbilder Rr. 2; von Rr. 2 abgelaufene 6 Quart, nach Zusat von $^{3}/_{4}$ Quart Mischung Rr. 2, auf Bilder Rr. 3 und von diesem abgelaufene 6 Quart, nach Zusat von $^{1}/_{4}$ Quart Mischung Rr. 2, auf Bilder Rr. 4. Bon diesem werden alle zwei Stunden 6 Quart sertiger Essig abgenommen.

In den Zwischenstunden, also, wenn um funf, sieben, neun u.f.w. Uhr, wie angegeben aufgegossen wird, um sechs, acht u. f. w. Uhr, werden 10 Quart vom Bilder Nr. 1 auf Bilder Nr. 2, und 10 Quart

vom Bilder Rr. 2 auf Bilder Rr. 1, gegeben, eben so 10 Quart vom Bilder Rr. 3 auf Bilder Rr. 4 und von diesem zuruck auf Rr. 3.

Die Temperatur der Essigltube ift 180 R. Die aufzugießende erste Mischung ift 180 R. warm, die von den Bildern kommende und wieder aufzugießende Flüssigleit hat 20 bis 240 R.; daher halten sich die Bilder Ar. 2, 3 und 4 warmer als der Bilder Ar. 1.

Die Menge des angewandten Alfohols ift fehr beträchtlich, da fich der Gesammtgehalt der Mischung an Altohol; selbst wenn das Bier als alkoholfreie Flussigkeit angenommen wird, zu 12 Proc. Er. berechnet.

Schulze macht Effigsprit, welcher pro Unze nahezu 50 Gran Kali zur Sättigung bedarf, auf drei Bildern von 9 Fuß höhe fertig. Es werden zwei Mischungen benutt, schwache Mischung von 6 Proc. Tr. für den Bilder A, starke Mischung von 20 Proc. Tr. für die Bilder B und C. Die Mischungen bestehen nur aus Spiritus und Basser. An den Bildern besindet sich seitwärts, dicht über dem Boden, ein Sförmiges Rohr zum freiwilligen Abssließen des abgekühlteren Inhalts und um den Flüssigkeitsstand beliebig hoch zu halten; vorn, 2 Boll über dem Boden, ein hahn zum Abzapfen des wärmeren Inhaltes.

Es werben von Morgens funf Uhr bis Abends neun Uhr alle Stunde 10 Quart aufgegoffen aus hölzernen Eimern.

Der Bilder A bekommt 5 Quart schwache Mischung und 5 Quart Effig von A selbst. Zuerft werden die 5 Quart Mischung in den Eimer gethan, dann wird der Eimer bis ans Zeichen für 10 Quart, aus A voll Effig gelaffen.

Der Bilder B erhält den, aus A über den normalmäßigen Stand abgelaufenen Effig, ohngefähr 5 Quart, 1 Quart starke Mischung, und das an 10 Quart sehlende, Essig aus B selbst.

Der Bilder C wird im Allgemeinen wie der Bilder B gespeist. Zuerst kommt der von B abgelaufene Effig in den Eimer, dann $^{1}/_{2}$ Quart starke Mischung und zulest Essig aus C selbst.

Der von dem Bilder C ablaufende Effig ift fertig. Man ers halt ftundlich etwa 6 Quart davon.

Soulze arbeitet auf diese Beise mit besonders conftruirten Bilbern, durch welche die Luft von oben nach unten hindurchgeht, wie es später beschrieben werben soll; das Berfahren erscheint aber auch fur die gewöhnliche Einrichtung der Bilber recht zwedmäßig.

Sine Borschrift, welche sehr angepriesen wird, empsiehlt für Essig von 60 bis 70 Gran Kali Sättigung, vier Bilder von 6 bis 7 Fuß Höhe und $3^{1}/_{2}$ Fuß Weite, für Essig von 80 bis 90 Gran Sättigung, Bilder von 8 bis 9 Fuß Höhe und $4^{1}/_{2}$ Fuß Weite.

Die Mischung für den ersten Bilder, in den zwei Mischungsfässern, welche vorhanden sind, enthält pro Oxhoft 13 Quart Spiritus von 80° Tr. für Essig von 60 Gran Sättigung. Außerdem
wird die Seite 166 erwähnte, Ferment genannte, gegohrene Flüsfigkeit als Zusat benutt und Spiritus bei den späteren Aufguffen.
Das Ausgießen geschieht allftundlich.

Der Bilder Rr. 1 erhält 101/4 Quart Mischung und 3/4 Quart Ferment.

Der Bilber Nr. 2 wird mit 11 Quart aus Bilber Nr. 1, $^3/_{16}$ Quart Spiritus, $^3/_{16}$ Quart Ferment, $^3/_{16}$ Quart Wasser gespeist.

Der Bilder Rr. 3 auf gleiche Weise mit 11 Quart aus Bilder Rr. 2, $^2/_{16}$ Quart Spiritus, $^2/_{16}$ Quart Ferment, $^2/_{16}$ Quart Wasser.

Der Bilder Nr. 4 mit 11 Quart aus Bilder Nr. 3, $^1/_{16}$ Quart Spiritus, $^1/_{16}$ Quart Ferment, $^1/_{16}$ Quart Waffer.

Bon Bilber Rr. 4 refultirt fertiger Effig.

Es werden also auf 180 Quart, 18 Quart Spiritus und 18 Quart Ferment; auf 200 Quart, $19^2/_3$ Quart Spiritus und $19^2/_3$ Quart Ferment verbraucht, was verhältnißmäßig viel Spiritus ist, da die oben angegebene Sättigungscapacität des Products nicht für 1 Unze gelten kann, sondern für 2 Unzen gelten muß.

Un den Bildern find fcwarze Tafeln zur Bezeichnung angebracht.

Der Bilber, welcher heute Rr. 1 ift, wird morgen Rr. 3; Rr. 4 wird Rr. 1; Rr. 3 wird Rr. 4. Den britten Tag fängt Rr. 8 an, den vierten Rr. 2, den fünften beginnt der Turnus von neuem. Der Bilder Rr. 1 erhält am meisten Luft, der Bilder Rr. 4 am wenigsten.

Berden die Bilder matt, so macht man nur halbe Aufgusse mit mehr Ferment und Spiritus; steigt die Temperatur in den Bildern zu hoch, so macht man ganz kalte Aufgusse oder Aufgusse mit weniger Spiritus. Im ersteren Falle soll auch die Ausströmsöffnung viel weniger geöffnet werden als die Einströmöffnung, im letzteren Falle soll die Einströmöffnung weniger geöffnet sein als die Ausströmöffnung.

Stärkerer Effig wird, wie gefagt, auf größeren Bilbern und naturlich unter Aufwand einer größeren Menge Spiritus erhalten.

Für die Bilder ist eine ganz eigenthümliche Einrichtung empfohlen. Es befindet fich in denselben ein unterer Siebboden, mit Löchern von 3/8 bis 1/2 Boll. Derselbe ist mit einer Scheibe aus dunnem Filze, Tuch oder Leinwand bedeckt; auf diese ist eine, drei Boll hohe Schicht eines Gemenges aus gut gewaschenem Ries und grobem Kohlenpulver gebracht, und auf dieser liegt schließlich ein zweiter Siebboden. Das Ganze stellt also eine Filtrirvorrichtung dar.

21/2 bis 3 301 über dem zweiten Siebboden ist in der Wand der Bilder ein Loch vorhanden für den Luftcanal, der sich außerhalb zu einem Trichter erweitert. Der Luftcanal ist ein liegender, etwas schräg aufsteigender Canal, auf der unteren Seite mit Luft-löchern versehen. Die Borrichtung hat, wie man sieht, Aehnlichkeit mit der Borrichtung, welche Seite 143 beschrieben und abgebildet ist; es ist anstatt des Kreuzes nur ein einsacher Canal vorhanden, und dieser liegt nicht unter dem Siebboden, sondern über demselben.

Auf dem Canale und auf Rlöthen, welche auf den Siebboden gestellt find, ruht ein Korb von der Beite der Bilder und 2 bie 21/2 Fuß höhe, aus geschälten und gespaltenen Ruthen siebartig gestochten und mit der Substanz sorgfältig gefüllt, über welche die

Mifchung fließen foll, also mit dichten Spiralen von Buchenholz oder mit Rohlenftuden. Als besonders zwedmäßig werden genähte Ringe von dunnem Hutmacherfilz (hutmacherspahne) empfohlen, so übereinander gelegt, daß die Deffnungen halbirt werden. Der Korb ist unten mit einem 1/8 Zoll breit überstehenden Filzrande versehen, der dicht an die Band der Bilder anschließt und dadurch verhindert, daß Luft an der Band der Bilder in die Höhe steigt.

Auf diesen Rorb tommt ein zweiter, britter, vierter, von gleicher Ginrichtung ju fteben, je nach der Sobe der Bilder.

Oben in den Bildern ift ein Siebboden mit engen Löchern vorhanden, auf welchem eine Filzplatte liegt.

Dicht unter diesem Siebboden befinden sich, einander gegenüber, zwei Deffnungen. Die eine, kleinere, ist für das Thermometer bestimmt, in der zweiten, größeren, ist ein weites, knieförmiges,
hölzernes Abzugsrohr für die Luft besestigt, deffen aussteigender
Schenkel 1 Fuß über die Bilder hinausgeht. Das Rohr besteht
zweckmäßig aus zwei Theilen, einem horizontalen, welcher in das
Faß hineingeht, 2½ 30ll im Lichten weit gebohrt, außerhalb des
Fasses vorn geschlossen und hier oben mit einer Deffnung zum Einstecken des aussteigenden Rohres versehen. Dies Rohr soll eine
Rlappe enthalten, einer Ofenklappe ähnlich, um den Luftzug reguliren zu können; es wird deshalb aus zwei hälften angesertigt
und dann gut überklebt.

Die auf den oberen Siebboden gegoffene Mischung siedert durch den Filzboden hindurch auf die in den Körben besindlichen Spähne, Kohlen u. s. w., wird hier in Essig verwandelt, und dieser klärt sich, indem er die untere Filtrirvorrichtung passirt. Die Luft gelangt durch den Lustcanal über der Filtrirvorrichtung in das Faß und zicht oben durch das seitliche Abzugsrohr ab. Es wird jedenfalls erforderlich sein, den horizontalen Theil dieses Abzugsrohres bis in die Mitte des Fasses hineinreichen zu lassen, damit sich die Lust nicht ausschließlich nach der einen Seite des Fasses hinzieht, und es dürste wahrscheinlich besser sein, das Abzugsrohr in der Mitte

des oberen Siebbodens zu befestigen und, gerade aufsteigend, durch den Dedel der Bilder geben zu laffen.

Eine Fabrik in R. macht Sprit aus 10 procentiger Mischung auf vier Bildern von 11 Fuß höhe. Die erste Mischung ift 6 procentig, die übrigen 4 Broc. werden nach und nach jugefest. Bei dem Aufgießen wird zuweilen zuruckgegoffen, das heißt, was von 4 abläuft, kommt auf 3 u. s. Ein Zusat wird nicht gegeben.

Eine Fabrik in S. gewinnt Effigsprit auf Bildern von nur 6 Fuß höhe, welche 1000 Quart saffen (5½ Drhoft). Der Ge-sammtgehalt der Mischung an Alkohol beträgt 10 Broc. Tr. Zu 200 Quart geistiger Mischung werden 20 Quart Essigheri und 14 Quart Beißbier, als Ferment, zugesest. Der erhaltene Sprit bedarf pro Unze 55 Gran kohlensaures Kali zur Sättigung.

Ein Fabrikant aus L. in Oberschlessen versicherte mich, daß er Essig von 68 Gran Kali Sättigungscapacität pro Unze, aus einer 10 Broc. Altohol enthaltenden Mischung gewinne. Er arbeitet mit vier Bildern, in denen das Seite 143 beschriebene Röhrenkreuz angebracht ist. Die Mischung besteht nur aus Spiritus und Wasser. Die erste Mischung 15 Quart Spiritus von 80 Broc. und Wasser. Die erste Mischung 15 Quart Spiritus von 80 Broc. und Wasser bis 192 Quart (Größe des Mischungsfasses). Beim zweiten Durchzgeben wird kein Spiritus zugesetzt; zum dritten und vierten Purchzpassiren kommen 91/2 Quart Spiritus, vertheilt.

In einigen Fabriken wird ganz einsach auf die Beise gearbeitet, daß man die Mischung aus Spiritus, Baffer und etwas Beißbier, Malzwein oder vergohrenen Fruchtsaft (z. B. vergohrenen Apfelmoft) allftündlich auf die Bilder gießt und so oft zuruckgießt, bis der Essig die gehörige Stärke erhalten hat. Die unteren Zuglöcher an den Bildern sind dann ziemlich hoch angebracht, etwa 15 Zoll über dem Boden, damit sich eine beträchtliche Menge Flussigeteit ansammeln kann, und zum Absließen dient die bekannte Sförmige Röhre. Man gießt alle Stunde oder anderthalb Stunden auf, bei 6 bis 8 Fuß höhe der Bilder 12 Quart, und kreuzt gewöhn-

lich mit zwei Bildern, so daß die von A ablaufende Flüssigkeit auf B kommt, die von B ablaufende auf A. Wenn das Ablaufende hinreichend stark, also sertiger Essig ift, kommt es natürlich auf die Lagerfässer, und dann werden, allstündlich, die Bilder aus dem Mischungssasse gespeist, so lange als sertiges Product absließt. Man denke daran, daß unten in den Bildern keine Bermischung der verschiedenen Schichten der Flüssigkeit erfolgt. Die Temperatur der Essightube wird auf 16 bis 200 R. erhalten; die Temperatur der Bilder ist dann bei regelmäßigem Gange des Processes 26 bis 300 R.; über Nacht steigt sie wohl über 300 R. Das Bersahren kommt, wie man sieht, dem Boerhaave'schen Bersahren nache. Bur Bereitung von Essigsprit wird der auf angegebene Weise gewonnene Essig, unter Zusas von Spiritus und etwas Ferment, von neuem auf gleiche Weise durch die Bilder gegeben.

Um die Berdunftung, durch ben, in den gewöhnlichen Effigbilbern fattfindenden Luftzug möglichft zu vermeiden, bat man fich in einigen Fabriten dem urfprunglichen Boerhaave'fchen Berfahren noch mehr genähert, nämlich fehr große, namentlich auch fehr weite Faffer, ohne Luftlocher benutt, fo daß die Gauerung ber aufgegoffenen Mifdung nur durch bie zwischen ben Spahnen befindliche Luft erfolgt. Der Dedel, welcher naturlich ohne Bugöffnung ift, muß wenigstens ziemlich gut schließen. Man zapft nur alle 12 bis 24 Stunden ab, fo daß bas, mas fich in ben Bilbern unten ansammelt, noch Beit bat nachzusäuern. Es foll möglich fein, Effig auf Diefe Beife burch einmaliges Aufgießen ber Mifchung fertig zu machen, ein mehrmaliges Aufgießen ift indeß wohl rathfam, theils um den Alfohol vollftandig in Effiafaure umzuwandeln, theils um zu verhindern, bag der auf den Spahnen befindliche Effig felbft Berfetung erleibe. Das Thermometer bat ju entscheiden, mann ein neuer Aufguß nothig ift; die Temperatur barf nicht über 320 R. fteigen. 3medmäßig wird es fein, einen Siebboben zur Bertheilung ber Mifchung anzubringen, bamit man nicht nothig bat, beim Aufgießen den Dedel gang abzunehmen.

In manchen Fabriten, wo man auf ahnliche Beise arbeitet, find doch unten einige Buglocher vorhanden, die man aber täglich nur drei bis viermal öffnet, um frische Luft in die Bilder zu laffen, wie es oben Seite 155 angedeutet worden.

Es ift nnn noch von der Modification des Berfahrens der Schnellesfigfabrikation zu reden, welche, nachdem fie in England in Anwendung gekommen, in etwas abgeanderter Beise durch Trenn und Schulze auch bei uns hie und da Eingang gefunden hat.

Man benutt in einigen größeren Effigfabriten Londone Effigbilder, die fich von den bei uns gebrauchlichen durch fehr bedeutende Beite unterscheiden. Sie find nämlich, bei einer Sobe von 13 Rug, unten 14 Rug, oben 15 Rug weit, faffen alfo 2145 Cu. bikfuß. 21/2 Fuß über dem Boden liegt ein Siebboden (falfcher Boden). Anstatt mit Spahnen find fie mit kleinen Solzabschnitten ober Rlötchen gefüllt, nicht völlig bis an den Deckel. In einer gemiffen Sobe über jedem Diefer Effigbilder befindet fich der Borrathebehalter fur die aufzugießende Difchung. Aus diefem fließt Die Mifchung durch ein fentrechtes Rohr, alfo mit einem gewiffen Ralle, in den oberen Theil des Bildere, zwischen den Dedel und die Dberflache ber Rlötichen, wo fie durch eine besondere Borrichtung in einen Regen vertheilt wird, ber bochft gleichformig auf die Rlogden Unterhalb des Dedels tragt nämlich das fentrechte berabrinnt. Robr ein Kreug aus borizontalen Röhren von derfelben Beite, deffen Arme nabe fo lang find als der Salbdurchmeffer des Bilders. Die Enden der vier Arme find geschloffen, aber an der unteren Seite berfelben ift eine Reibe von feinen Deffnungen gebohrt, aus benen bie Mischung in feinen Strablen bervorspritt. Damit die gange Oberfläche der Rlotchen besprengt werde, dreht fich das Röhrenfoftem langfam um feine verticale Achfe *).

Der Luftwechsel findet in diesen Bilbern nicht nach dem Brin-

^{*)} Eine gleiche Borrichtung habe ich in ben Brauereien Londons benutzt gesehen, zum Besprengen und Auslaugen der Trebern in bem Meischbottiche.



cipe der Defen statt, wie in unsern gewöhnlichen Bildern, sondern es wird die Luft, mittelst einer Luftpumpe, von oben nach unten durch die Bilder gesogen. Bu diesem Behuse geht ein Luftsaugrohr mitten durch den Boden der Bilder und reicht bis nahe unter den Siebboden. Die Luftpumpe, mit welcher dieses Saugrohr in Berbindung steht, ist ein doppeltwirkendes Baadersches Glockengebläse. Die verbrauchte Luft wird also aus dem unteren Theile der Bilder ausgesogen, während die frische Luft durch die Deffnung im Deckel nachströmt. Die verbrauchte, von den Pumpen ausgessogene Luft ist genöthigt, beim Riedergehen der Glocken durch das Sperrwasser zu entweichen, und in diesem wird der Weingeistdampf und Essigluredampf verdichtet.

Rnapp, dem wir die genaue Befdreibung diefes englischen Berfahrens der Schnellesfigfabritation verdanten, faßt die Bortheile beffelben, wie folgt zusammen:

- 1. Die bedeutende Größe der Essigbilder ift Ursache, daß sich die Temperatur darin leicht hoch erhalt. In einem einzigen Essigbilder von der beschriebenen Einrichtung wird täglich eben so viel Essig sertig, als in sechs unserer Bilder von 8 Kuß hohe und 4 Fuß Beite. Diese letteren haben zusammengenommen 603 Quadratsuß Daubenstäche, jener große 611 Quadratsuß. Bei dieser fast gleichen Oberstäche verhält sich aber der Inhalt wie 2287 Cubiksuß zu 603 Cubiksuß = 3,79:1. Die Bärmeersparsniß, welche daraus resultirt, ift so groß, daß man bei den milden englischen Bintern nicht nöthig hat, die Essightube zu heizen.
- 2. Die mit einer Sage etwas unregelmäßig geschnittenen Rlögchen können fich nicht, wie Spähne, dicht auseinander legen, sie werden viel regelmäßigere, beffer vertheilte Zwischenraume bilden und zwar von bleibender Art, weil sie ihre anfängliche Lage wäherend des Betriebes nicht mehr andern*).

^{*)} Ein Fabrifant in Deutschland, ber ebenfalls Rlößchen anstatt ber Spahne benutt, hat biefelben noch freuzweis mit fehr weiten Löchern burchbohrt.



- 3. Die Bertheilung der Effigmischung über die Klöthen ift viel gleichförmiger, ale bei dem üblichen Aufgußverfahren, und fie ift ununterbrochen.
- 4. Die Luftzuführung ift unabhängig von dem Temperaturgusftande der Bilder und kann fo regulirt werden, wie es die Misschung und die Starke des Zufluffes erfordert.
- 5. Der Berluft an Altohol und Effigfaure durch Berdunftung ift beinahe Rull, weil man das Sperrwaffer der Luftsaugpumpen immer wieder zur Mischung verwendet. (Annalen der Chemie und Pharm. Bb. 42, S. 113.)

Die zur Bewegung der Saugpumpen erforderliche mechanische Kraft wird allerdings den Betrieb der Fabrikation nach diesem englischen Berfahren nur für größere Fabriken möglich machen, aber Mansches davon könnte auch für unsere kleineren Fabriken angenommen werden, so z. B. die größeren Essigbilder und die Klötchen. Auch die Borrichtung zum continuirlichen Besprengen der Spähne oder Klötchen mit der Essigmischung könnte benutt werden und ließe sich durch ein Uhrgewicht in Thätigkeit erhalten.

In Deutschland nahm Trenn ein Batent auf eine Borrichtung, in den Effigbildern einen herabsteigenden Luftzug durch Erwärmen eines weiten Rohres hervorzubringen, in welches sämmtliche, unten von den Bildern abgehende Abzugsröhren einmundeten. Es gelang Schulze nicht, auf diese Beise in allen Bildern einen gleichmäßigen Luftzug herzustellen; die von dem ermärmten Rohre entsternteren Bilder erhielten zu wenig Luft, da die Luft den kurzesten Beg einschlug. Er veränderte deshalb die Borrichtung, gab jedem Bilder ein besonderes erwärmtes Abzugsrohr, wie ich es in dem Folgenden neben der übrigen Einrichtung der Bilder näher beschreiben will.

Die Bilder haben eine Sohe von höchstens 9 Fuß und find etwa 3 Fuß weit. Größere Bilder werden zu warm, selbst wenn die Temperatur der Essigftube sehr niedrig ift, und verursachen deshalb beträchtlichen Berluft an Allohol.

10 Boll vom Boden der Bilber liegt auf zwei eichenen Quer-

leisten ein Lattenroft. Durch die Mitte des Bodens geht eine $1^1/_4$ Joll weite gedrechselte Röhre, die Luftröhre. Sie reicht bis nahe unter den Lattenrost, und über ihrer Mündung ist, an dem Lattenrost, ein hölzernes Dach befestigt, um das Einsließen von Effig zu verhindern.

2 Boll über dem Boden der Bilder befindet fich ein Sahn zum Abzapfen, außerdem ift seitwärts, dicht über dem Boden, eine Sformige Glasröhre oder Guttapercharöhre vorhanden zum Ablaufen,
und um den Stand der Fluffigkeit in den Bildern beliebig hoch
halten zu können.

Die Bilder find mit staubfreien Kohlen aus weichem Holze gefüllt. Die größeren Stücke find wallnußgroß, die kleineren haselnußgroß. Auf den Roft kommen zunächst nur große Stücke; in die Mitte der Bilder werden große und kleine Stücke gebracht; die oberste Schicht besteht aus noch kleineren, etwa erbsengroßen Stücken.

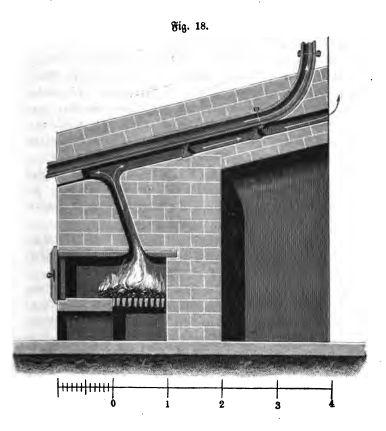
Auf der obersten Kohlenschicht sieht eine Siehwanne, so daß sie die Rohlen berührt, daß die aufgegossen Flussigkeit also aufgesogen werden kann. In dem Siehboden der Banne find vier 1/2 Boll weite Röhren beschigt, vor deren unterer Rundung, in den Rohlen eine höhlung gemacht wird. Die Fuge zwischen der Banne und der Band der Bilder wird gut gedichtet.

Der Deckel der Bilder liegt dicht auf, die Fuge ift, wenn nothig, verstopft. Un der Seite befindet sich, in demselben, eine Klappe, 10 Boll im Quadrat, jum Eingießen der Mischung, in der Mitte ein 11/4 Boll weites Luftloch.

Die Einrichtung des Ofens zum Erwärmen der Zugröhren wird aus Fig. 18 ersichtlich. Die Röhren find von Gußeisen, $1^{1}/_{4}$ Boll weit, 5 Fuß lang, $^{8}/_{8}$ Joll im Eisen stark. Der Roft, welcher sich sehr bald im Inneren bildet und der festsitzt, schützt sie vor weisterer Einwirkung der Essigdämpse.

Die Bahl ber Röhren ift gleich ber Bahl ber Effigbilber. Sie liegen nebeneinander eingemauert, ruben in ber Mitte und am

Ende auf Querfchienen, Die, wenn nothig, unterftust find. Die Steigung der Feuerbant, über welcher die Rohren in einer Entfer-



nung von 21/2 Boll hingehen, beträgt 3 Boll auf den laufenden Fuß, und diese Steigung haben natürlich auch die Röhren selbst. Dben werden die Röhren mit einer doppelten Schicht Steine gedeckt.

Bon dem Roste ab zieht die Feuerluft in einer 21/2 Boll weiten Spalte unter die Röhren. Die Spalte, welche die ganze Breite der nebenelnander liegenden Röhren hat, steigt etwas rudwarts, nach vorn zu, auf, damit möglichst die ganze Lange der Röhren von der heißen Luft bestrichen werde.

Die eifernen Röhren stehen nun durch gedrechselte, hölzerne Röhren, welche in einander gesteckt sind, mit der, durch den Boden der Effigbilder gehenden Luftröhre in Berbindung. Sie werden mit 2 Joll breiten Streisen Leinwand spiralförmig umwickelt, dann zuerst mit Kleister, und hierauf so oft mit Delfarbe angestrichen, bis die Leinwand völlig gedeckt ist. Bo die Röhren, frei liegend, lästig sind, werden sie dem Ofen unter dem Fußboden zugeführt—man kann über dem Boden der Essigstube einen losen Dielenboden auf Unterlagen von erforderlicher höhe legen— und dann mit schlechten Bärmeleitern umgeben. Um die Bärme zusammenzuhalten, nimmt man die Röhren auch stark im Holze.

Auch die fentrecht aufsteigenden Abzugeröhren des Barmeapparates find hölzerne, gedrechselte Röhren und werden, wie angegeben, umwidelt, angestrichen und in schlechte Barmeleiter gehüllt.

Die Bande des Ofens muffen mindestens einen Fuß dick fein; sie dienen als Barmereservoir. Man hat nicht nothig, in 24 Stunden öfter als einmal zu heizen, und nur wenig, um die Effigbilder in gutem Gange zu erhalten, da eben das Mauerwerk die Sige aufspeichert. Der Ofen zieht sehr gut, selbst bei schlechtem Schornsteine, und die Röhren werden nie sehr heiß, sondern nur warm.

Der Berbrauch an Brennmaterial ift meist größer, als bei einer gewöhnlichen Einrichtung, denn was im Sommer mehr versbraucht wird, erspart man im Winter, da man die Stube weniger warm zu halten braucht, weil die obere, also wärmere Luft der Stube in die Bilder dringt.

Schulze empfiehlt, mit den Bildern so zu arbeiten, wie es Seite 177 angegeben worden. Die Temperatur ift dann in dem Bilder A nur 25 bis 27° R., in den Bildern B und C nur 23

bis 260 R., aber sie ist überall, oben und unten, gleich hoch, während bekanntlich in Bildern von gewöhnlicher Einrichtung die Temperatur nach unten zu rasch abnimmt. Dies spricht offenbar sehr zu Gunsten des absteigenden Luftzuges. Fragt man sich, weshalb in den Bildern von gewöhnlicher Einrichtung der untere Theil so gut wie völlig unwirksam ist, nur der obere Theil die zur schnellen Essigbildung ersorderliche hohe Temperatur zeigt, so muß man sich antworten, daß der zu starke Luftzug die Schuld trägt, und nichts scheint mir besser die Zweckmäßigkeit der Berminderung des Luftzuges in den gewöhnlichen Bildern zu beweisen, als die überall gleich hohe Temperatur in den Bildern mit absteigendem Luftzuge. In diesen solgt die Luft gleichsam widerstrebend dem Zuge nach abwärts, weil sie durch die Wärme der Bilder specissisch leichter wird.

Der nach dem Berfahren der Schnelleffigfabrikation gewonnene Effig hat niemals einen fo lieblichen Geruch, wie der nach dem langfamen Berfahren erzielte Effig. Feine Tafeleffige muffen daber entweder gang auf langfamem Bege dargeftellt werden, ober aber, man muß die Difchung fur Diefelben einmal, hochftene zweimal die Effigbilder paffiren laffen und dann die Effigbildung auf langfame Art beenden. Gine Beimifdung von völlig flaren, gegohrenen Kluffigkeiten (Beine verschiedener Art) nach dem Durchgeben durch die Effigbilder ift bier gang am rechten Orte, und erhöht die Lieblichkeit des Broductes in hohem Grade. Dem fertigen oder halbfertigen Effige tann auch noch etwas Rrautereffig zugegeben werden, beffen Bereitung nichts weniger ale toftspielig ift, und der ben Effig für die Bermendung in der Ruche gang außerordentlich gefucht macht. Gin Bufat von fleinen Mengen Butterather und Birnenather zu bem halb fertigen Effig foll ebenfalls ein fehr gutes Refultat ergeben haben.

Bon Schulze find Berfuche angestellt worden, dem Effig bei dem Durchgehen durch die Effigbilder, durch Beimischung sehr ge-ringer Mengen (weniger Tropsen) atherischer Dele und Fuselöle,

ein liebliches Aroma zu ertheilen und zwar mit vollständigem Er-Fuselol von Roggenbranntwein und Beigenbranntmein (alfo a. B. fuselhaltiger Rachlauf) lieferten einen Effig von febr feinem und lieblichem Geruche und Gefchmacte. Roch iconeren Geruch und Geschmad ergab Reltenol (Gewürznelten mit Effig Rartoffelfuselöl ertheilte, auffallenderweise, bem Effia übergoffen). einen icharfen, fragenden Gefchmad; ich fage auffallenderweise, weil man glauben follte, es muffe Beranlaffung geben gur Entftebung bes lieblichen Birnenathers. Die Dele werden alle vollftandig umgewandelt, wie ich es früher ichon in einer febr großen Effigfabrit am Campher zu beobachten Gelegenheit hatte, wo ein Spiritus, dem Campber jugefest mar - ber Bergutung ber Steuer halber - einen nicht im Mindeften nach Campher riechenden Gffig lieferte.

Bewöhnlich findet man in den Effigfabriten besondere Rlarfaffer, um dem Effige, wenn er que bem einen ober anderen Grunde nicht völlig blant ericheinen follte, vollkommenen Glang ju geben. Es find Dies aufrechtstebende Kaffer mit Spiralen aus Buchenholzfpabnen ober Roblenftuden gefüllt, auf benen man ben Effig einige Beit lagern läßt, ober durch welche man den Effig fliegen lagt. Sehr zwedmäßig ift ein Kiltrirfaß von folgender Ginrichtung: In ein aufrecht stehendes, 2 bis 21/2 Fuß weites, 3 bis 4 Fuß hobes Sag, das über dem Boden mit einem Sahne verfeben ift, kommt zuerft eine 5 bis 6 Boll ftarte Schicht Roblen in hafelnuß. großen Studen, barauf eine 3 bis 4 Boll ftarte Schicht feinerer Roblen, auf diefe, nachdem fie völlig geebnet, eine, einen Boll dide Schicht getochtes und fein gerührtes Lofchpapier, barauf wieber feinere, dann gröbere Roble. Der übrige Raum wird mit fest Bor dem Ginbringen eingebrudten Buchenfpabnen gefüllt. Roble in das Rag muß dieselbe mit Effig getrantt werden, bis fie nicht mehr fdwimmt. Das Faß geht nach unten etwas fpig gu, damit fich die Schicht Loschpapier fest anlege. Die Spahne merben auf die Roblenschichten gegeben, damit diefe beim Gingießen

vom Cffig nicht aufgerührt werden, auch setzen fich auf benfelben schon Unreinigkeiten ab. Der trübste Effig wird beim Durchpaffiren durch biefes Faß völlig klar. Muß bas Filter gereinigt werden, so läßt sich auch bas Bapier wieder brauchbar machen, indem man es in einem feinen Siebe oder lofen Beutel mit heißem Baffer auswäscht.

Als Regel ohne Ausnahme gilt, daß jedes Filtrirfaß stets mit Effig gefüllt sein muß, steht es leer, so wirkt es wie ein Effigbilder, so wird ber aufgesogene Essig zersest.

Die Fabrifation des Getreideeffigs.

Der Betreideeffig oder Biereffig, wie er früher genannt murde, war fruber fur unfere Gegend bas, mas fur die Beinlander ber Weineffig noch jest ift, der ausschlichlich gebrauchliche Effig. Man fprach deshalb nicht von Effigfabriten, fondern von Effigbrauereien. Spater, ale die Rartoffelbranntweinbrennereien mehr und mehr Eingang fanden und bei den hohen Ertragen des Rartoffelbaues den Branntwein fo billig lieferten, wie er aus Getreide nicht darauftellen mar, murde es vortheilhafter, den Effig aus Rartoffelbranntwein ober Rartoffelsviritus als aus Getreide zu bereiten, es trat der Branntweinessig oder Spirituseffig an die Stelle des Betreibeeffige. Gefordert murde Diese Berbreitung des Spiritus. effige durch die große Einfachheit der Anlagen gur Spirituseffigfabrikation und durch die immer allgemeiner werdende Schnellessigfabritation, fur welche fich die Difchung zu Getreibeeffig weniger eignet, ale die Mischung ju Spirituseffig.

Jest haben fich die Berhaltniffe wieder anders gestaltet, der hohe Breis des Spiritus, wenigstens mit bedingt durch hohe Steuer, macht es wieder möglich, Essig unmittelbar aus Getreide mit Bortheil zu gewinnen, und die Gewinnung kann selbst fehr vortheilhaft werden, wenn man fie mit der Gewinnung von Befe,

flussiger Sefe oder Preßhese verbindet, die jest ein sehr gesuchter Artikel ift. Dazu kommt noch, daß man gelernt hat, sehr vergährungsfähige Bürzen aus Getreide darzustellen, und aus diesen gegohrene Flussigkeiten zu bereiten, welche einen Essig liesern, der für
die Berwendung in der Rüche ebenso gut, wo nicht besser geeignet
ist, als der Spiritusessig, während der früher unter dem Namen
Bieressig gehende Essig seiner Qualität nach meistens weit unter
dem Spiritusessig stand.

In einigen Ländern machen es die Steuerverhaltniffe unmöglich, mit Bortheil Effig aus Spiritus zu fabriciren; diese Länder find deshalb ausschließlich, oder doch so gut wie ausschließlich, auf Getreideessig angewiesen, wenigstens in Bezug auf den Effig für Zwecke des Haushaltes, so England und Schweden.

Die Bafis der Fabrikation des Getreideesfigs ift die Darftellung einer möglichst vergohrenen Flussieit aus dem Getreide, eines möglichst vergohrenen Bicres, das man dann passender Malzwein nennt. Die Essigsabrik muß deshalb eine vollständige Einrichtung zum Bierbrauen besigen; der Essigsabrikant muß Malz bereiten, dies schroten, daraus durch die Operation des Meischens eine zuckerhaltige Masse, die suber Meische, darstellen, davon eine zuckerhaltige Flussigkeit, die Burze, ziehen und diese in Gährung bringen.

Bährend aber der Bierbrauer so operirt, daß ein möglichst haltbares, nicht sauer werdendes Product, Bier, erhalten wird, trachtet der Essigsfabrikant dahin, ein möglichst vergohrenes, leicht sauerndes Product, den sogenannten Malzwein, zu erzielen. Er vermeidet deshalb Alles, was hemmend auf die Gährung und auf das Sauerwerden des Products einwirkt; er benutt nicht Darrmalz, führt das Meischen so aus, daß möglichst viel Zucker entsieht, kocht die Bürze nur wenig oder gar nicht, wendet keinen Hopfen an und läßt die Gährung bei höherer Temperatur so verlausen, daß der Zucker möglichst vollständig zersett, das heißt, zur Bildung von Alkohol verwandt wird.

Bur Darftellung des Malzweins werden Gerfte, Beizen, Spelz, otto, Effigfabritation.

 $\mathsf{Digitized}\,\mathsf{by}\,Google$

Mais benutt, in geringer Menge, als Jusat, erleidet auch wohl Safer Anwendung. Roggen eignet sich nicht dazu, weil er eine trübe, schleimige Burze liefert.

Alle Getreidesamen enthalten unter einer schützenden Gulfe einen Mehltern, an deffen einem Ende, dicht unter der Gulfe, der Reim, Embryo, liegt. Der Mehltern besteht im Wesentlichen aus Startemehl und einem Eiweistörper, dem Aleber.

Das Stärkemehl ift es, was die Getreidearten befähigt, als Materialien für die Essigsfabrikation zu dienen; es läßt sich nämlich in Bucker umwandeln, und aus dem Zucker kann dann durch Gährung Alfohol erzeugt werden. Die Umwandlung des Stärkemehls in Zucker wird durch Dia stas bewerkstelligt, einen Körper, welcher sich beim Keimen des Getreides bildet. Gekeimtes Getreide wird Malzgenannt. In dem rohen, nicht gekeimten Getreide hat man nur den zuckergebenden Stoff, das Stärkemehl, es sehlt darin der zuckerbildende Stoff, das Diastas; in dem gekeimten Getreide, dem Malze, sind aber beide Stoffe vorhanden (siehe Seite 23 u. f.).

Die erste Operation, welche ausgeführt werden nuß, ift also das Malzen des Getreides, das Keimenlassen. Man hat indes nicht nöthig, die ganze Menge des Getreides in Malz zu verwandeln, da die zuckerbildende Kraft des Diastas sich weiter erstreckt, als auf das Stärkemehl des Malzes; es reicht aus, einen Theil des Getreides in gemalztem Zustande anzuwenden.

Bon den verschiedenen Getreidearten eignet sich die Gerste am besten zur Umwandlung in Malz, und Gerstenmalz ist besonders reich an Diastas. Man benust deshalb ausschließlich Gerstenmalz als zuckerbildende Substanz. Berarbeitet man daher Gerste allein auf Malzwein, so wird ein Theil davon gemalzt, und sollen Beizen, Spelz 2c. verarbeitet werden, so malzt man diese nicht, sondern man wendet gleichzeitig Gerstenmalz in erforderlicher Wenge an.

Drei Bedingungen muffen erfullt werden, wenn die Lebens. traft in dem Reime eines Samens erwachen foll, wenn der Samen anfangen foll zu keimen. Es muß dem Samen eine gewiffe Menge

Feuchtigkeit zugeführt werden, es muß die atmosphärische Luft Zutritt haben und endlich darf die Temperatur nicht zu niedrig und nicht zu hoch sein. Gine Temperatur von 12 bis 20° R. ist für den Keimproceß die geeignetste.

Um die erste der angeführten Bedingungen zu erfüllen, wird die Gerste eingeweicht oder gequellt. In einen hölzernen Bottich (Quellbottich) oder eine steinerne Cisterne (Quellstein), welche zum Ablassen des Wassers mit einem weiten hahne versehen sind, vor dessen Deffnung, im Inncren, ein kupsernes Siebblech besestigt ist, um das Durchgehen der Körner zu verhindern, — wird möglichst reines Wasser, am besten Flußwasser, gebracht, und die Gerste unter Umrühren nach und nach eingeschüttet. Sollte das Wasser durch Staub der Gerste sehr trübe erscheinen, so läßt man es rasch absließen und ersett es durch frisches Wasser. Das Wasser muß etwa einen halben Fuß über der Gerste stehen, da diese beträchtlich anquillt, indem sie Wasser aussausst.

In diesem Quellbottiche oder Quellfeine (der Beiche) bleibt die Gerfte so lange, bis sie gehörig erweicht ift, bis nämlich die Körner, wenn sie zwischen Daumen und Zeigefinger gelinde gestrückt werden, nicht mehr stechen, sondern sich biegsam zeigen. Ueber die Zeit, binnen welcher die gehörige Erweichung erfolgt, läßt sich nur Allgemeines sagen, da sie verschieden ist nach der Temperatur des Quellwaffers, nach dem Alter und der Beschaffensheit der Gerste. In der wärmeren Jahreszeit reichen 36 bis 48 Stunden aus, in der kälteren Jahreszeit sind 3 bis 5 Tage erforderlich.

Das Beichwasser farbt sich gelb, durch Substanzen, welche es aus der hulfe der Gerfte auszieht und hat in warmerer Jahreszeit große Reigung, sauerlich und übelriechend zu werden. Dies darf nie geschehen, und es muß deshalb eine mehrmalige Erneuerung des Bassers stattsinden, wenn die Möglichkeit des Sauerwerdens vorshanden ist.

Rachdem die Gerfte gehörig erweicht ift, lagt man das Baffer

ab, spühlt sie auch wohl noch mit reinem Baffer ab, und läßt sie einige Stunden abtropfen. Dann wird sie in das Local gebracht, wo sie keimen soll, wenn die Beiche nicht in diesem Locale selbst ihren Plat hat. Dies Local, die Bachstenne, Reimtenne, Malztenne, ist am besten ein Souterrain, in welchem sich die Temperatur zu allen Jahreszeiten möglichst gleichförmig erhält, namentlich in der wärmeren Jahreszeit nicht zu hoch, nicht über 14° R. steigt. Es ist mit Steinplatten oder gebrannten Steinen (Ziegeln) sehr sorgfältig ausgepflastert, und die Fugen zwischen den Steinen sind mit Cement oder Delkitt verstrichen. Die Fensteröffnungen muffen durch Klappen verschließbar sein, da das Tageslicht beim Keimen vollständig oder sast vollständig ausgeschlossen wird.

Auf der Bachstenne wird aus der geweichten Gerfte, je nachdem das Local trockner oder feuchter ift, die Gerfte mehr oder weniger erweicht ift, ein 5 bis 8 Boll hoher haufen oder ein Beet gebildet, und diefer wird, je nachdem er schneller oder langsamer abtrocknet, alle 5 bis 8 Stunden, oder so oft umgewandt, als die Oberfläche abgetrocknet erscheint. Man legt dabei den Rand des haufens ein wenig höher als die Mitte, weil die Gerfte am Rande schneller abtrocknet.

Das Benden, Umschaufeln des Hausens, in Baiern Biddern genannt, geschieht auf die Beise, daß man neben dem Sausen einen neuen Hausen bildet, in welchem die obere Schicht des früheren Hausens nach unten, die untere Schicht nach oben kommt, und zwar so, daß die Körner, welche in dem früheren Hausen oben und unten lagen, in dem neuen Hausen in die Mitte, die Körner, welche in der Mitte sich besanden, oben und unten hin kommen. Man bebient sich zum Benden einer leichten hölzernen Schausel, und sorgt dafür, daß die untere Schicht des älteren Hausenst rein weggenommen wird, damit nicht zu viele Körner zertreten werden, die später schimmeln und verderben.

Rach funf= bis sechsmaligem Wenden beginnen die Körner zu keimen, zu spigen oder pugen, wie es die Brauer nennen; es zeigt sich an dem Keimende jedes Kornes ein weißer Punkt. Dann

treten die Burzelkeime als weiße Fäden hervor, welche länger und länger werden, sich kräuseln und in einander wirren. Bährend dieses Bachsens wird das Umschauseln auf angegebene Beise wiederholt, bis endlich die Reime ohngefähr die Länge eines halben Bolles erreicht haben, etwa doppelt so lang als das Korn sind; dann ist die Gerste hinreichend gekeimt, der Keimproceß muß unterbrochen werden. Dies geschieht dadurch, daß man das grüne Malz sosort auf einem luftigen Boden dunn ausbreitet und unter häusigem Benden abtrocknen läßt. Gewöhnlich ist es dann noch erforderlich, das Malz auf einer Malzdarre völlig auszutrocknen, um es so trocken zu machen, daß es ausbewahrt und geschrotet werden kann.

Beshalb die Gerfte, fo wie es beschrieben, auf der Malgtenne behandelt werden muß, ergiebt fich aus folgenden Betrachtungen über den Reimproceß. Das Reimen ist von Temperaturerhöhung bealeitet; die Barmeentwickelung ift die Folge der chemischen Broceffe, welche mahrend des Reimens in den Samen vorgeben, namentlich die Kolge des Oxydationsprocesses, welcher unzweifelhaft ftattfindet, da Sauerftoff aus der Luft absorbirt wird und Roblenfaure entweicht. Bon der Barmeentwickelung bei dem Reimen tann man fich leicht überzeugen; man bat nur nothig, die Sand in einen Malabaufen zu fteden, in welchem der Reimproceß im Gange ift und der einige Beit unangerührt gelegen; die höhere Temperatur ift deutlich fühlbar. Dben und unten in dem Saufen ift feine Erböhung der Temperatur mabrzunehmen, weil oben Abfühlung des Saufens durch die Luft und durch Berdunftung, unten Abfühlung durch die Steinplatten ber Bachstenne ftattfindet. Wird daber ein Malghaufen nicht, oder nicht oft genug umgeschaufelt, fo schreitet der Reimbrocef im Inneren deffelben, wegen der höheren Temperatur, weit rafcher bor, als oben und unten, bas Refultat ift ein agns ungleich gewachsenes Malz, ein Malz, welches aus ftart gefeimten Rornern und wenig oder nicht gefeimten Rornern besteht. Run muß aber natürlich dabin getrachtet werden, ein Malz zu erzielen, in welchem jedes Korn die durch den Reimproces beabsichtigte Beränderung auf gehörige Beise und in gleichem Grade erlitten hat,
das heißt, es muß dahin getrachtet werden, ein möglichst gleichförmig gewachsenes Malz zu erhalten. Dies ist durch oft wiederholtes Umschauseln des Haufens zu ermöglichen. Es wird dadurch
verhütet, daß die Temperatur im Inneren des Hausens zu hoch
steige, und man bringt, wenn das Umschauseln wie angegeben ausgesührt wird, die Körner, welche an den tälteren Stellen des Hausens
lagen, in dem neuen Hausen an die wärmeren Stellen, und umgekehrt.

Aus dem Besprochenen beantwortet fich nun auch Die Frage, wie oft das Umichaufeln vorzunehmen fei; es muß umgeschaufelt werden, wenn im Inneren des Saufens Temberaturerbobung bemertbar ift. Ginige Malger halten es fur zwedmäßig, in einer gemiffen Beriode bes Reimens die Temperatur in bem Malzhaufen nach dem Umichaufeln höher fteigen zu laffen, auf 18 oder 200 R., fo daß der Saufen in einen dunftenden Buftand tommt, ju fcwigen anfangt, wie man es nennt. Gie führen ben Saufen, wenn etwa brei Burgelchen an ben Rornern jum Borfchein gekommen find, etwas höher, 9 bis 12 Boll boch, und laffen ibn liegen, bis der ermahnte dunftende Buftand fich einstellt, wobei die obere faltere Lage bes Saufens durch Ausdunftung ber mittleren warmeren Lage gang burdnaßt wird, und eine aufgelegte trocene Schaufel mit einem Thau von Feuchtigkeit beschlägt. Dann wird der Saufen umgestochen und ein zweites Dal ichwigen gelaffen, um möglichft alle Rorner zum Schwigen zu bringen. Rach biefem ameiten Schwigen wird nun aber ber Saufen ausgebreitet, niedriger geführt und durch häufigeres Benden und immer ftarteres Ausbreiten jede bemerkbare Temperaturerbobung unmöglich gemacht.

Man unterscheidet an dem Keime den Theil, welcher fich zur Burzel entwickelt, und den Theil, welcher zum halme wird. Der erstere heißt Burzelkeim, der andere Blattkeim. Bei der Gerste bricht der Burzelkeim an dem Ende des Samens hervor, wo der Reim liegt, mahrend der Blattkeim unter der hulfe hingeht und an

bem entgegengesetten Ende bes Samene beraustritt. Burgelfeim fowohl ale Blattfeim entwickeln fich auf Roften ber Subftang bes Mehlkörpers, namentlich auf Roften des Stärkemehle; die Natur hat ben Mehltorper gur erften Rahrung für die junge Bflange bestimmt. Es ift beshalb bas Reimen ber Gerfte mit einem Berlufte an nutbarer Substang, an Stärkemehl, verbunden, denn weder Burgelteim noch Blattfeim enthalten irgend etwas Brauchbares für die Bermendung des Malges, und infofern ift das Malgen ein Uebel. Das Uebel ift aber ein nothwendiges, da Diaftas, der guderbilbende Stoff, erzeugt werden muß, und bies auf feinem anderen Beae, ale durch Reimen der Gerfte, erzeugt werden tann. bat nun, wie leicht einzuseben, banach zu trachten, bag ber, burch bas Malgen berbeigeführte Berluft an Substang möglichft gering fei. Da naturlich ber Substanzverluft um fo geringer ift, in je geringerem Grade fich der Reim entwickelt hat, fo erscheint es zwedmäßig, die Gerfte febr furz teimen zu laffen. Die Erfahrung lehrte nun aber, daß der Reimproceg nicht obne Gefahr fur die Gute des Malges, das ift fur die juderbildende Rraft beffelben, ju fruh unterbrochen werden burfe. Man mußte fich beshalb nach einem anderen Mittel umfeben. Es murde gefunden. Man kann ben Reimprocef fo leiten, daß fich die Burgelkeime fo ftart entwideln, wie es fur die Gute des Malges erforderlich ift, ohne daß gleichzeitig eben fo ftarte Entwidelung bes Blattfeime ftattfindet. Niedere Temperatur und Dunkelheit ermöglichen dies. Bei niederer Temperatur und in der Dunkelheit bleibt der Blattkeim gurud, es ift, ale ob fich die Ratur fcheue, den Blattkeim in die kalte und dunkele Atmosphäre hinauszuschicken. Deshalb darf die Temperatur der Bachstenne nicht bober als angegeben fein, muß diefelbe dunkel gehalten und muß Gorge getragen werden, daß fich der Malgbaufen nicht erwarmt. Je niederer die Temperatur ift, defto langfamer ichreitet ber Reimproceg vor, defto regelmäßiger und gleich. mäßiger entwickelt fich ber Burgelkeim, befto mehr bleibt ber Blatt. feim gurud.

Man muß allerdings zugeben, daß Rachtaffigkeit und Unachtsamkeit bei dem Malzen weniger nachtheilig in den Folgen ift,
wenn das Malz für die Eschgfabrikation bestimmt ift, als wenn
es zum Bierbrauen Anwendung erleiden soll, aber zu große Sorglosigkeit ift auch im ersteren Falle nicht zu entschuldigen, weil sie
Schaden bringt, wenn auch nur durch größeren Berlust an unzbarer Substanz. Man muß jedenfalls so arbeiten, daß möglichst
gleichförmig gekeimtes Malz erhalten wird, und daß die Burzelkeime nicht früher als in 5 bis 6 Tagen zur erforderlichen Länge
kommen, was beides durch häusiges Umschauseln zu erreichen ift.
Bei gut gekeimtem Malze ist dann der Blattkeim, den man als
eine Erhöhung, eine Bulst, unter der Hülse wahrnimmt, bis zur
Hälfte des Kornes, oder etwas weiter gelangt.

Bum Malzen eignen sich das Frühjahr und der Herbst am besten, weil in diesen Jahreszeiten die Temperatur nicht zu niedrig und nicht zu hoch ist. Im Winter würde die Malztenne geheizt werden muffen, und ein Abtrocknen des sertigen Malzes auf dem Boden (Schwelchboden) ist nicht möglich. Im heißen Sommer läßt sich zu rasches Wachsen kaum vermeiden, jedenfalls muß die Aufmerksamkeit dann verdoppelt werden.

Es ift schon oben gesagt, daß es gewöhnlich erforderlich sein werde, das auf dem Boden abgetrocknete Malz schließlich noch vollständig auszutrocknen und zwar auf einer Darre. Die Einrichtung der Malzdarre zu beschreiben, würde hier zu weit führen und ist überstüssig, da sie in jeder Brauerei in Augenschein genommen werden kann. Bemerkt aber muß werden, daß auf der Darre eben nichts weiter als vollständiges Austrocknen, bei einer Temperatur von etwa 300 R. erfolge. Das eigentliche Darren, Rösten, ist sorgfältig zu vermeiden, theils, weil dabei das Stärkemehl theilweis in ein Gummi verwandelt wird, das der Umwandlung in Jucker unfähig ist (Röstgummi), theils weil das bei dem Darren entstehende brenzliche Aroma, von welchem der liebliche Geruch und Geschmack

des Darrmalzes und des davon bereiteten Bieres abhangig ift, hemmend auf die Gahrung und auf den Effighildungsproces wirkt.

Der Malzwein tann nun allerdinge allein aus Gerftenmalz bereitet werden, es ift aber in mehr ale einer Sinficht vortheilhaft, gleichzeitig ungemalztes Betreibe anzuwenden, alfo entweder Gerfte felbft, oder Beigen, Spelz, Mais. Wie fcon oben Seite 194 gefagt wurde, reicht nämlich das in dem Gerftenmalze enthaltene Diaftas aus, eine größere Menge von Startemehl in Bucker umzumandeln, ale in der Gerfte felbit vortommt, und da nun das Malgen von einem Berlufte an nugbarer Substang begleitet ift, fo thut man wohl, diefen Berluft möglichft zu verringern, das heißt, möglichft wenig Getreibe in gemalztem Buftande anzuwenden. Ferner befigen juderhaltige Fluffigkeiten (Burgen), welche aus einem Gemenge von Malz und ungemalztem Getreide erhalten worden find, eine weit größere Bergahrungefähigkeit, ale wenn fie aus Malz allein bereitet murben. Rach Balling ift es vortheilhaft, gleichzeitig mehrere Arten von ungemalztem Getreide anzuwenden, alfo g. B. Beigen oder Spelg und Berfte. Auch das Stärkemehl aus Rartoffeln tann unter Umftanden mit Bortheil benutt werden. Bas bas Berhältniß betrifft, in welchem Malg und ungemalztes Getreibe ju nehmen find, fo durften gleiche Theile das geeignetefte fein-

Malz sowohl als ungemalztes Getreibe muffen paffend zerkleinert, muffen geschroten werden. Das Schroten geschieht meiftens in einer Muhle zwischen Muhlsteinen, es steht aber nichts
entgegen, Schrotmaschinen (Schrotmuhlen) dazu anzuwenden, und
besonders zum Schroten des Malzes sind Balzen-Quetschmaschinen
außerordentlich empsehlenswerth. Geeignete Handmaschinen findet
man jeht in jeder Kabrik landwirthschaftlicher Geräthe.

Es scheint auf den ersten Blid am zwedmäßigften zu fein, Malz sowohl als ungemalztes Getreide möglichft fein zu schroten, das heißt, möglichst start zu zerkleinern; bei näherer Betrachtung stellt sich indeß heraus, daß zu bedeutende Zerkleinerung unzwedmäßig ift. Sehr feines Schrot liefert bei dem später auszuführenden Zuckerbildungs-

proceffe (Meischproceffe) eine Daffe, die fich im Bottiche febr feft fekt, und von welcher die entstandene Zuckerflüffigkeit (Bürze) lang= fam und nicht leicht flar abfließt. Es muß nothwendig eine Gubstanz vorhanden sein, die das Schrot locker macht und die im Meischbottiche eine lockere, hinreichend bobe Schicht bildet, burch welche die Fluffigteit hindurchfidert, gleichfam filtrirt. Es ift am zwedmäßigsten, bas ungemalzte Getreide, namentlich bas barte Getreibe, mit nicht fpreuartiger Sulfe, alfo Beizen und Dais, recht fein ichroten ju laffen, das Gerftenmalz aber fo, daß der Mehlkorper in Bulver vermandelt, die Sulfe nur gerriffen wird, mas am leich= teften burd Quetichmalgen ju erreichen ift. Es resultirt bann ein wolliges, durch die fpreuartige Sulfe des Gerftenmalges aufgelockertes Schrotgemenge. Saferichrot, auf gleiche Beife bereitet, macht bas Gemenge ebenfalls febr locker und wird mit aus diefem Grunde als Bufat benutt, namentlich, wenn man Startemehl verarbeitet. bas bei der Buderbildung fo gut wie gar teinen Rudftand binter-Das Schroten bes Malges und ungemalzten Betreibes barf nur turge Beit bor bem Deischproceffe vorgenommen werden, weil fich das Schrot, besonders in nicht völlig trockenen Localitäten febr leicht erwarmt, dumpfig und ichimmelia wird.

Der Meischproces, das Einmeischen, ist einer der wichtigsten Processe bei der Bereitung des Malzweins. Er bezweckt, wie oben mehrmals gesagt, die Umwandlung des Stärkemehls in Bucker durch das Diastas, und es kommt dabej natürlich sehr darauf an, daß diese Umwandlung so vollständig als möglich erfolge.

Das Meischen wird in einem besonders eingerichteten Bottiche, dem Meischbottiche, ausgeführt. Es ift dies meistens ein runder Bottich von ohngefähr 4 Fuß Tiefe, über dessen Boden, in einer Entsernung von 2 bis 3 Zoll, ein Seihboden liegt, das heißt, ein Boden, der eine beträchtliche Anzahl Bohrlöcher enthält, um der Flüssteit, nicht aber dem Schrote den Durchgang zu verstatten. Der Seihboden besteht aus einzelnen Brettern, und wird bei jedesmaligem Gebrauche des Meischbottichs eingelegt; er heißt deshalb

auch Einlegeboden oder Loseboden. Seine Entsernung von dem wirklichen Boden wird durch Lattenstücke bestimmt, welche auf die untere Seite jedes Brettes genagelt find, und welche gleichsam Füße repräsentiren. Die Löcher des Seihbodens sind auf der unsteren Seite desselben mittelst eines glühenden Eisenstabes, deffen Spise conisch ist, erweitert, so daß sie, wenn der Boden eingelegt ist, verkehrte Trichter darstellen. Es wird dadurch ein Festsehen des Schrotes in den Löchern verhütet.

Die Befestigung des Seihbodens in dem Meischbottiche geschieht auf manchfach verschiedene Beise, unter anderen durch einen, aus übereinander fassenden Theilen bestehenden hölzernen Aranz, der durch eiserne Halter gehalten wird, welche über die Berbindungestellen greissen, und welche durch Schrauben an der Band des Bottichs befestigt find.

Für den hölzernen Seihboden benut man jest häufig einen hölzernen, nicht durchlöcherten Einlegeboden mit einem großen, mehr langen als breiten, fiebartig durchlöcherten ftarken Rupferbleche, das in dem, natürlich ausgeschnittenen Einlegeboden versenkt aufgesschraubt ift. Unstatt eines solchen Siebblechs find wohl auch drei kleinere derartige Siebbleche vorhanden. Auch durchlöcherte Gußeisenplatten findet man.

Ueber dem wirklichen Boden des Bottichs, also unter dem Scihboden, befindet fich eine weite Abflußröhre mit hahn, jum Abzapfen der Flüssigikeit, und unter dem hahne ist eine ausgemauerte und mit Rupserblech ausgefütterte Bertiefung in der Erde vorshanden (der Grand, Burzebrunnen), zur Aufnahme der absließenschen Flüssigkeit. Steht der Bottich hoch genug, so kann natürlich diese Bertiefung wegfallen, weil dann das Absließende in einem Bottiche oder Kasse ausgefangen werden kann.

Rachdem der Meischbottich gehörig vorgerichtet ift, wird in denfelben soviel Waffer gebracht, daß daffelbe über dem Scihboden steht. In das Waffer schüttet man nun das, schon in Sacken bereit liegende Schrotgemenge und arbeitet es mit dem Waffer tüchtig

burch. Es muß ein dunner, klumpenfreier Brei entstehen; dadurch ift die Menge des Baffers bestimmt, die man in den Meischbottich zu bringen hat. Die Operation wird das Einteigen genannt, sie hat den Zweck, das Schrot möglichst gleichförmig mit Baffer zu benegen und zu erweichen; sie bereitet das Schrot vor für die nun folgende Operation, für das eigentliche Meischen.

Die eingeteigte Maffe bleibt einige Beit rubig fteben, ein vaar Stunden, wenn faltes Waffer jum Ginteigen genommen, furgere Beit, wenn warmes Baffer angewandt war. Diefer Beit ift bas jum Meifchen bestimmte Baffer in ber Pfanne oder dem Reffel (Braupfanne, Braukeffel) jum Sieden gebracht wor-Man lagt bann von bem fiedenden Baffer, nach und nach, febr langfam, fo viel in den Meifchbottich zu der eingeteigten Maffe fliegen, oder icopft es zu der eingeteigten Raffe, unter fortwährendem Durcharbeiten diefer mit Rubricheiten und Sarten, bis die Temperatur auf 58 0 R. getommen ift. Gine febr allmälige Steigerung der Temperatur ift hier, der Erfahrung nach, febr vortheilhaft, und man erreicht biefe am beften, wenn man bas beiße Baffer unter ben Seibboben fließen laft, damit es fich erft mit dem bier befindlichen Ginteigwaffer vermische. Es befinden fich dazu, an der Band des Meifchbottichs, entweder ein weites tupfernes, unten ausgeschnittenes Robr, ober ein bolgerner vierfeitiger Canal (Pfaff), welche durch eine entsprechende Deffnung im Seih. boden, bis auf den wirklichen Boden binabgeben, und durch welche man bas Meischwaffer in den Bottich fließen lagt.

Da das Diastas des Malzes die Umwandlung des Stärkemehles in Stärkegummi und Stärkezucker bei der Temperatur von 48 bis 60° R. bewirkt (Seite 24), so kann nun in der, auf die oben angegebene Temperatur (58° R.) gebrachten Schrotmasse der Buckerbildungsproces beginnen. Das Flüssige der Masse (der Meische), anfangs weißlich, trübe von dem vorhandenen Stärkemehl, wird mehr und mehr durchscheinend, bräunlich, indem sich das Stärkemehl lök, und an die Stelle des saden, mehligen Geschmackes tritt der süke,

zuckerige Geschmad. Der Zuderbildungsproces erfolgt nicht plößelich, sondern er verläuft allmälig; es muß daher die Meische in dem Meischbottiche einige Zeit stehen, damit die Zuderbildung mögelichst vollständig vor sich gehe. Die Ersahrung hat gezeigt, daß dazu eine Stunde oder anderthalb Stunden ausreichen. Ift die Menge der Meische nicht sehr bedeutend, so wird der Bottich wäherend dieser Zeit bedeckt gehalten, damit die Temperatur der Meische nicht unter die Zuderbildungstemperatur herabsinke. Ein Zusat auf 100 Pfund Schrot — soll, nach Balling, sehr günstig auf den Zuderbildungs, proces wirken, desgleichen ein Zusat von Hefe.

Rachdem der Meische die erforderliche Zeit zur Zuckerbildung gelaffen ift, wird die entstandene zuderhaltige Fluffigkeit (Burze, Malzauszug) abgelaffen. Gine halbe Stunde oder viertel Stunde vorher, hat man schon den hahn geöffnet und das Absließende so lange zurudgegoffen, als es noch trube, nicht völlig klar erscheint.

Das nach dem Ablaufen der Burze in dem Meischbottiche zuruckbleibende Schrot halt, wie leicht einzusehen, eine besträchtliche Menge von Burze aufgesogen zuruck. Diese muß nun noch so vollständig als möglich gewonnen werden. Man macht deshalb einen zweiten Guß, das heißt, man bringt von Neuem Baffer in den Meischbottich, arbeitet es tüchtig mit dem Schrote durch und zieht nach etwa einer halben Stunde eine zweite klare Burze, welche man der ersten zugiebt. Auf gleiche Beise kann dann noch ein dritter Guß gemacht und eine dritte Burze erhalten werden.

Es leuchtet ein, daß durch wiederholte Guffe der größte Theil der Burze zu gewinnen ift, aber man fieht auch ein, daß die Burzen der späteren Guffe sehr verdunnt find. Berdunnte Burzen muffen aber erst durch Eindampfen concentrirter gemacht werden, um sie auf den Zuckergehalt zu bringen, welcher für unseren Zweck erforderlich ist. Man kommt daher bei wiederholten Guffen sehr bald auf den Bunkt, wo der Zuckergehalt der Burzen die Mühe und die Kosten des Eindampfens derselben nicht mehr lohnt.

Schon nachdem eine zweite Burze gezogen ift, thut man deshalb mitunter am besten, was noch aufgesogen zuruckgehalten wird, daburch zu gewinnen, daß man die Oberfläche der Schrotmasse in dem Meischbottiche ebnet und aufhartt und mittelft einer Gießkanne, oder auf andere Beise, mit Basser besprengt. Das Basser sichert dann durch die Masse und verdrängt die aufgesogene Bürze. Man nennt dies das Anschwänzen.

Bum zweiten Guffe kann kochendes Baffer genommen werden, weil fich dadurch das Schrot zusammenzieht, dichter wird und dann nicht mehr so viel Burze zuruchält. Durchaus erforderlich ift aber die Anwendung von kochendem Baffer nicht, heißes oder warmes Baffer reicht zum zweiten, wie zum dritten Gusse aus; zum Anschwänzen pflegt immer kaltes Baffer genommen zu werden.

Bir wollen nun die Concentration, den Gehalt der Burge, näher ins Auge faffen. Der Zucker giebt bei der Gährung die Sälfte seines Gewichts Alfohol, so daß also jedes Procent Zucker in einer Flüssigikeit, nach beendeter Gährung derselben, ein halbes Procent (Gewichtsprocent) Alkohol in die Flüssigkeit bringt. Eine Zuckerlösung von 12 Proc. Zuckergehalt liefert daher eine gegohrene Flüssigieit von 6 Proc. Alkoholgehalt (Seite 28 und 98). Belche Bolumenprocente Alkohol (Procente nach Tralles) den Gewichtsprocenten entsprechen, zeigt die Seite 43 mitgetheilte Tabelle. 5 Gewichtsprocente sind z. B. $6^{1/4}$ Bolumenprocente.

Sollte daher der Malzwein einen Alfoholgehalt von 6 Proc. Tralles bekommen, was 4,8 Gewichtsprocenten entspricht, so mußte der Buckergehalt der Burze 9,6 Proc. betragen. Dabei wird vorausgesest, daß bei der Gährung vollständige Umwandlung des Zuckers in Alfohol erfolgt.

Das Stärkemehl wird durch das Diaftas, also bei dem Meischprocesse, nicht vollständig in Stärkezuder verwandelt, sondern es bleibt immer ein Theil des anfangs entstehenden Stärkegummis bei dem Buder. Man pflegt die bei dem Eindampfen der Burze zurrückbleibende, den Zuder und das Gummi enthaltende Masse Malze

extract zu nennen. Die Erfahrung hat gezeigt, daß das Stärkemehl ein gleiches Gewicht dieses Extractes liefert (Seite 24), daß also z. B. 12 Bfd. Stärkemehl durch den Meischproceß 100 Bfd. Burze geben, deren Gehalt an Malzextract 12 Broc. beträgt.

Rach Bersuchen von Balling werden nun von 100 Pfd. Beizen und Mais durchschnittlich 70 Pfd. Malzertract erhalten, von 100 Pfd. Gerste 60 Pfd., von 100 Pfd. Gerstenmalz (nicht gedarrt) 57 Pfd. Malzertract, was anzeigt, daß Beizen und Mais, Gerste, Gerstenmalz resp. 70, 60 und 57 Proc. Stärkemehl und Extract gebende Substanzen enthalten. Man wird daher annehmen können, daß ein Gemenge aus gleichen Theilen Beizen und Gerstenmalz 63 Proc.; ein Gemenge aus gleichen Theilen Gerstenmalz und ungemalzter Gerste 58 Proc. Extract zu liefern vermag.

Diese Ausbeute an Malzertract ist in der Prazis im Großen natürlich nicht zu erreichen, weil stets ein Antheil Bürze in dem Schrote, den sogenannten Trebern (Seih), zurückbleibt; man muß aber suchen, dieser Ausbeute möglichst nahe zu tommen. Rehmen wir den Gehalt des Schrotgemenges zu 60 Proc. Stärkemehl an, so würden, der Rechnung nach, aus 100 Pfd. dieses Schrotgemenges 600 Bfund Bürze, das ist ohngefähr 240 Preußische Quart, von 10 Proc. Sehalt an Malzertract erhalten werden können; in Birkstickleit dürsten indeß nur 220 bis 225 Quart solcher Bürze erhalzten werden.

Gewöhnlich pflegt die Menge der aus einer bestimmten Menge Malz und Getreide zu ziehenden Würze nach dem Preise des Essigs berechnet zu werden, und meistens schwankt der Procentgehalt der Bürze zwischen 8 bis 10 Proc., wenn man den daraus zu bereitenden Malzwein ohne weiteren Jusat auf Essig verarbeiten will. Es steht nichts entgegen, die Würze noch schwächer zu ziehen, z. B. zu 6 Proc., dann muß aber dem daraus gewonnenen Malzweine Spiritus zugesetzt werden, wenn nicht eben ein schwacher, sehr billiger Essig erhalten werden soll.

Die Concentration, Starte der Burge, wird mittelft eines Sacha.

rometers bestimmt, das ift, eines Araometers, welches Procente Zuder in Zuderlösungen anzeigt (siehe Anhang). Die Burze muß vor der Brüfung mit diesem Instrumente auf die darauf bemerkte Temperatur, durch Einstellen in kaltes Wasser abgekühlt werden, dann ist das Instrument mit derselben Borsicht einzusenken, mit welcher man das Alkoholometer in zu prüfenden Spiritus einsenkt. An der Scala ließt man den Brocentaebalt, die Concentration, ab.

Um eine 10 proc. Burge zu erhalten, wird man auf 100 Bfb. Schrotgemenge fur den Deifchproceg in Allem ohngefahr 700 bis 750 Bfd. Baffer nothig haben, alfo etwa 280 bis 300 Quart (350 bis 375 Braunschweiger Quartiere). Ueber die Bertheilung des Baffere fur die verschiedenen Guffe braucht Specielles nicht gesagt ju werden, man findet bas Baffende leicht. Die Menge und die Temperatur des jum Ginteigen benutten Baffere find vorzüglich von Ginfluß für die Bertheilung. Die Ertreme find : viel und taltes Einteigwaffer, - wenig und warmes Einteigwaffer. Im ersteren Falle ift bann viel fiebendes Reifchwaffer erforderlich, um die Maffe auf die Buckerbildungstemperatur zu bringen, im letteren Kalle wird diese Temperatur durch wenig Meischwaffer ber-Im ersteren Falle resultirt eine größere Menge einer beigeführt. fcmacheren erfteren Burge, im letteren Kalle eine geringere Denge einer ftarteren erfteren Burge.

Wenn man nach dem ersten Gusse noch zwei Rachgusse machen will, wie es meistens geschieht, so kann man auf 100 Bfd. Schrotzgemenge 200 Bfd. (80 Quart) Wasser von 50° R. zum Einteigen nehmen. Zum ersten Gusse, zur Erhebung auf die Zuckerbildungstemperatur, sind dann ohngefähr 200 Bfd. (80 Quart) siedendes Wasser erforderlich, und für den zweiten und dritten Guß bleiben 350 Bfd. (140 Quart) Wasser. Die erste Würze wird mit einer Concentration von ohngefähr 12 bis 13 Broc. absließen.

Bei ununterbrochenem Betriebe, wie er namentlich da stattfindet, wo die Essigfabrikation mit der Hefengewinnung verbunden ist (siehe unten), braucht man natürlich mit den Nachguffen nicht ju geigen, indem man dann die schwachen Burgen bei dem folgenden Meischen anftatt Baffer benutt.

Die Burze enthält, außer Stärkezuder und Stärkegummi, verschiedene sticksoffhaltige Substanzen, nämlich Eiweiß, sogenannten löslichen Kleber, verändertes und unverändertes Diastas. Sie ist farblos oder doch nur schwach gelblich gefärbt und schweckt angenehm suß. Man kühlt sie nun entweder ohne weiteres bis zur Temperatur ab, wo sie in Gährung versett werden kann, oder man kocht sie erst, um das vorhandene Eiweiß zum Gerinnen zu bringen, das ist, unlöslich abzuscheiden. Im ersteren Falle giebt die Würze einen an sticksoffhaltigen, also leicht zersesdaren Substanzen reicheren Malzwein und einen daran um so reicheren, je weniger von diesen Substanzen während der Gährung zur Hesenbildung verwandt und ausgeschieden wurden. Je mehr sticksoffshaltige Substanzen aber der Malzwein enthält, desto reicher muß auch der daraus gewonnene Essig daran sein.

Sprechen daher nicht besondere Grunde dagegen, z. B. die Gewinnung von hefe, so thut man wohl, die vereinigten Burzen vor dem Abkühlen zum Sieden zu erhißen und etwa eine viertel Stunde, oder so lange zu kochen, bis sich das Eiweiß in Flocken ausgeschiesden hat. Das in größeren Alumpen oder Flocken an die Oberstäche kommende geronnene Eiweiß kann dabei mit einem Schaumlöffel abgeschöpft und in eine kleine Banne zum Abtropfen gegeben werden. Nach beendetem Rochen läßt man die Bürze durch einen Seiher fließen, um die noch darin schwimmenden Flocken zu beseitigen. Der Seiher ist entweder ein Kasten mit Drahtboden oder ein gestochtener Korb mit Stroh ausgesüttert.

Durch das Rochen verliert die Burze allerdings etwas von der Bergährbarkeit, aber dafür liefert die gekochte Burze einen weit vorzüglicheren, namentlich auch klareren Malzwein, der einen trefflichen Essig giebt, während der aus ungekochten Burzen erhaltene Essig leicht einen etwas sauligen Geruch zeigt, wenn bei der Gahrung und Essigbildung nicht sehr ausmerksam operirt wurde.

Otto, Effigfabrifation.

Anhaltendes, langes Rochen der Burge ift nicht rathfam, schon des Aufwands an Brennmaterial wegen, aber auch, weil sich dabei die Burge farbt und immer mehr von ihrer Bergahrbarkeit verliert. Deshalb macht man die Guffe bei dem Meischen so, daß die erhaltenen Burgen zusammen eine Burge fast von der erforderlichen Concentration geben, damit man nicht erft nöthig hat, die Gesammtwürze durch Einkochen auf diese Concentration zu bringen.

Anstatt die Burze zu kochen, kann auch die ganze Meische gekocht werden und dann führt man sehr zweckmäßig den ganzen
Meischproceß in der Braupfanne aus. Man teigt das Schrotgemenge in der Pfanne mit Baffer ein, giebt hierauf mehr Baffer
hinzu und erhist nun die Masse unter fortwährendem Umrühren,
damit sie nicht anbrenne, sehr allmählig dis zur Zuckerbildungstemperatur (53° R.). Bei dieser Temperatur erhält man sie
ohngefähr eine Stunde lang, was leicht durch Begnehmen des
Feuers geschehen kann, hierauf steigert man die Temperatur, unter
Umrühren, dis zum Sieden und läßt die Meische eine kurze Zeit
kochen. Sie wird dann in den Meischbottich übergeschöpft, welcher
hier nur als Seihbottich bient, um die klare Bürze zu ziehen. Der
zweite und dritte Guß werden in dem Meischbottiche gemacht.

Diese Art und Beise-zu meischen ist besonders empsehlenswerth, wenn man mit dem Malzschrot Kartoffelstärkemehl verarbeitet, das im Meischbottiche unter den Seihboden fällt. Man teigt das Malzschrot in der Pfanne ein, giebt noch Basser hinzu, erwärmt und bringt bei ohngefähr 48° R. das mit Basser angerührte Stärkemehl hinzu. Dann steigert man die Temperatur, unter tüchtigem Durcharbeiten bis 53° R. u. s. w. Bei der Anwendung von Kartoffelstärkemehl ist ein Zusah von Haferschrot sehr zu empsehlen, um eine lockere Masse in dem Seihbottiche zu bekommen (S. 202).

Das Abfühlen der heißen Burge geschieht auf den sogenannten Rühlschiffen, fehr flachen, nur etwa 8 Boll tiefen Bottichen oder . taftenformigen Behältern, welche so gestellt find, daß möglichst ftarter Luftzug über denselben ftattfindet, Die Ruhlschiffe muffen eine solche

Größe besigen, daß die Bürze, bei einer Sohe von nur 2 bis 3 Boll, darin Plat hat, denn die Schnelligkeit, mit welcher sich die Bürze abkühlt, ift, unter sonst gleichen Umständen, von der Größe ihrer Fläche in den Kühlschiffen abhängig, da die Abkühlung vorzüglich die Folge der Berdunstung ift. Rasche Abkühlung der Bürze kann aber nicht dringend genug empsohlen werden, weil die Bürze, und besonders die nicht gekochte, wenn sie warm längere Zeit der Luft ausgesetzt ist, sehr nachtheilige Beränderungen erleidet und ganz unbrauchbar werden kann.

Bei trockener, tühler Luft erfolgt die Abfühlung der Burge leicht und rasch, bei seuchter, warmer Luft ift es taum möglich, die Abfühlung auf den Rühlschiffen allein zu erreichen. Man thut dann wohl, die Burge, nachdem sie auf etwa 30° R. gekommen, von dem Rühlschiffe abzulaffen und durch ein, in kaltem Baffer liegendes Rohr, z. B. ein Schlangenrohr, in den Gährbottich sließen zu lassen, um sie auf die erforderliche Temperatur zu bringen.

Die Temperatur, bis zu welcher die Burze abgekühlt werden muß, ift die, bei welcher die Burze durch Sese in Gährung gebracht, bei welcher die Burze, wie man sagt, angestellt oder gestellt werden kann. Sie ist nach verschiedenen Umständen verschieden, nämlichabhängig von der Temperatur des Locales, in welchem der Gährsbottich steht und von der Größe des Gährbottichs, das heißt der Menge von Burze, welche gähren soll. Je wärmer nämlich das Gährungslocal ist und je größer die Menge der Burze, desto stärker muß diese vor dem Anstellen abgekühlt sein, und umgekehrt. Daraus ergiebt sich schon, daß man in kalterer Jahreszeit wärmer, in wärmerer Jahreszeit kalter anzustellen hat. Im Allgemeinen liegt die Temperatur zwischen 12° R. und 20° R.

Bei je höherer Temperatur die Burge, unter sonft gleichen Umständen, angestellt wird, besto rascher verläuft die Gahrung, und besto mehr ift Gelegenheit gegeben, daß der entstandene Alkohol sich schon während der Gahrung theilweis in Essiglaure umwans belt. Je mehr aber Essiglaure schon bei der Gahrung entsteht,

befto unvollftändiger erfolgt die Ausscheidung der ftidftoffhaltigen Subftanzen dabei, oder besto mehr geht von den ausgeschiedenen stidstoffhaltigen Substanzen wieder in Lösung, desto weniger ift die gegohrene Bluffigkeit, der Malzwein, geeignet, einen guten haltbaren Effig zu geben.

Der Gahrbottich ift ein mehr hoher als flacher Bottich, so geräumig, daß nach dem Einbringen der gefühlten Burze noch mehrere Fuß leer bleiben. Ist die Temperatur des Locales, worin der Gährbottich steht, 120 R., oder nahezu diese Temperatur, so kann die Burze mit der Temperatur von 150 R. in denselben kommen, vorausgesetzt, daß die Menge der Burze nicht zu gering ist. Bei niederer Temperatur des Gährungslocales muß, wie schon gesagt, die Burze wärmer in den Bottich kommen, bei höherer Temperatur aber kübler.

Als Gährungsmittel benuft man, bei fortlausendem Betriebe, die Hefe, welche bei der Gährung der Bürze selbst erhalten wird, sonst wendet man gute Bierhese, von sußem, obergährigem Biere, oder Preßhese an. Die Menge der erforderlichen Hese braucht nicht in gleichem Berhältnisse mit der Menge der Bürze zu steigen, man kann für größere Mengen Bürze verhältnismäßig weniger Hehmen. Rechnet man auf 100 Quart Bürze 1/2 bis 3/4 Quart stüssige Hefe, so reichen für 500 Quart Bürze schon 11/2 bis 3 Quart Hefe aus. 1 Quart stüssige Hefe kann durch 1/2 bis 3/4 Pfund Preßhese ersest werden.

Man giebt die Sese — die Preßhese, nachdem sie sorgfältig in Basser erweicht und zertheilt ist — der in dem Gährbottiche bessindlichen Bürze entweder unmittelbar zu, und vermischt sie damit recht innig, durch tüchtiges Umrühren, oder man stellt erst eine kleinere Menge der Bürze vor. Herzu bringt man einige Eimer der noch etwas wärmeren Bürze, von dem Kühlschiffe, in ein kleines aufrechtes Faß und sett die ganze Menge der Hese hinzu. Begen der höheren Temperatur und der verhältnismäßig großen Menge der Hese tritt hier sehr bald lebhafte Gährung ein, und diese, in

voller Gahrung befindliche Burge wird dann der ganzen, mahrend der Zeit hinreichend abgekühlten und in den Gahrbottich gebrachten Burge zugegeben. Nach Balling ift ein Zusat von Malzmehl oder von kalt bereitetem Malzauszuge bei dem Borftellen der Hefe sehr empfehlenswerth, indem dadurch, mahrend der Gahrung, Zuckerbildung aus dem Gummi veranlaßt wird, und in Folge davon ftarkere Bergahrung stattsindet.

Schon einige Stunden nach dem Zumischen der Hese, dem Anstellen, nimmt die Gährung ihren Anfang. Es entsteht am Rande des Bottichs ein Aranz von seinem Schaum, als Zeichen, daß die Entwickelung der Kohlensaure beginnt. Nach und nach breitet sich der Schaum über die ganze Oberstäche der Flüssigkeit aus, die Temperatur steigt, es tritt Bewegung in der Flüssigkeit ein, Hese wird ausgeschieden und von den Bläschen der Kohlensaure an die Oberstäche gehoben, hier erst eine hohe schaumige, später dichtere Decke bildend. Der süße Geschmack tritt an dessen Stelle. Sobald diese Gährungserscheinungen aushören, die Flüssigkeit ruhig und klarer wird, die Decke sich bräunlich färbt und von dem Kande des Botztichs ablöst, die Temperatur sich mit der Temperatur des Locales ins Gleichgewicht setz, so ist die sogenannte lebhaste Gährung, die Hottichgährung, beendet.

Am besten läßt sich der Berlauf der Gährung mit hulse des Sacharometers versolgen, wie es Seite 58 u. f. aussührlich bessprochen ist. Der rationelle Fabrikant wird daher nach dem Anstellen der Burze etwas davon klar absiltriren oder durch ein wollenes Tuch coliren, mit dem Saccharometer prüsen und die Saccharometeranzeige notiren. Bei Wiederholung der Brüsung, während des Gährungsprocesses, zeigt sich nun, in dem Maaße als Bucker zerlegt und Alkohol gebildet wird, eine Berminderung der Saccharometeranzeige, und wird schließlich, nach beendeter Gährung, die Prüsung ausgeführt, so erfährt man den Grad der Bergährung, die scheinbare Attenuation (Seite 52), aus welcher sich

der Altoholgehalt der gegohrenen Fluffigkeit mittelft Benutung der Seite 55 gegebenen Tabelle für die betreffenden Altoholfactoren berechnen läßt.

Angenommen, die Burze habe nach bem Anstellen 10 Broc. am Saccharometer gezeigt und nach beendigter Bottichgahrung 2 Broc., so beträgt die scheinbare Attenuation, in Saccharometergraden, 8 Grad; die Bergährung ift also 8/10, das ift 80 Broc. Bon 10 Broc. Bucker sind nämlich durch die Gährung scheinbar 8 Brocent zerlegt worden. Der Alkoholsactor für die scheinbare Attenuation ist, wenn der ursprüngliche Gehalt der Burze 10 Brocent war, 0,4141.

Multiplicirt man die scheinbare Attenuation, in Saccharometers graden ausgedrückt, also hier 8, mit dieser Zahl 0,4141, so erhält man als Product 3,3, und diese Zahl ift der Altoholgehalt der gegohrenen Klüssigsteit in Gewichtsprocenten. 3,3 Gewichtsprocente Altohol entsprechen aber 4,1 Bolumenprocenten Altohol (Seite 43). Ist die Flüssigsteit die auf 1 Proc. Saccharometeranzeige vergohren, beträgt die scheinbare Attenuation also 9 Grad, so ist der Altoholgehalt derselben: 3,7 Proc. in Gewichtsprocenten, gleich 4,6 Bolumenprocenten.

Die Gahrung ist mit der Bottichgahrung aber noch nicht beendet. Man nimmt die hefe von der Oberstäche der gegohrenen Flussselit mittelst eines Schaumlöffels ab, um sie zu verwenden oder zu vertausen, rührt die Bodenhese auf und bringt nun die Flussseit in geräumige Fässer, welche auf einem Lager liegen und deren Spundloch offen bleibt. Die Nachgahrung tritt bald ein, es wird hese aus dem Spundloche ausgestoßen, welche seitlich an den etwas schräg liegenden Fässern herabsließt, und in untergestellten Bannchen ausgesangen wird, wenn nicht die Fässer über einem Troge oder über einer Rinne liegen. Um das Absließen der hefe zu ermöglichen, ist es ersorderlich, die Fässer täglich auszusullen, wozu man reines Basser oder aber gegohrene Flussigseit, namentlich die von der hese sich sondernde Flussseit anwenden kann.

Die Nachgahrung verläuft um fo foneller je marmer das Lotal,

in welchem die Fäffer lagern. Da es fich hier nicht um die Gewinnung eines haltbaren Getränkes handelt, so kann man fie in der Essigftube selbst verlausen laffen, wo dann der Malzwein, wegen der böheren Temperatur, fänerlich wird.

Sobald die Rachgährung beendet ift, das heißt, wenn Sefe nicht mehr ausgestoßen wird, reinigt man die Spundöffnung und die Fasser, verspundet sie lose und läßt nun die gegohrene Flusseit, welche jest Malzwein genannt wird, noch beliebig lange lagern. Es versläuft dann die lette Beriode der Gährung, die stille Gährung, und je vollständiger diese verläuft, desto mehr wird der Malzwein zu einer wirklich ausgegohrenen, weinartigen Flussigsteit.

Birft man einen Blid jurud auf die Darftellung bes Malgweines, fo erschrickt man wohl vor der Einrichtung der nöthigen Localitäten, vor der Anschaffung der erforderlichen Utenfilien und vor der Ausführung der manchfachen, verschiedenen Operationen. Indeß die Sache ift nicht fo schlimm, als fie scheint. Man bente nicht an Die Einrichtung der großartigen Brauereien, welche Lagerbier brauen; unfere Ginrichtung tann noch fleiner und wo möglich noch einfacher fein, ale die Einrichtung der fleineren Landbrauereien, welche gewöhnliches, fogenanntes fußes, obergabriges Bier brauen. Es find im Allgemeinen fleine Gebraue, bas gange Jahr hindurch darzustellen, felbft wenn die Gewinnung ber Sefe nicht eine wefentliche Sache ift. Bisweilen wird es möglich fein, das Malg in einer größeren Brauerei anfertigen ju laffen ober fertig ju taufen, auch tann man wohl von Bierbrauern fehr fcwache Burgen (Glattmaffer) erhalten, aber oft genug werden diese weit über ihren mahren Werth bezahlt.

Ift der Bierbrauer selbst auch Essigbrauer, so verwendet derselbe mit Bortheil die schwachen Burgen zur Darftellung eines schwachen aber fehr billigen Essigs, und verwerthet auf diese Beise solche Burgen am vortheilhaftesten.

lleber die Berwandlung des Malzweines in Effig braucht nur wenig gesagt zu werden. Der Malzwein, mit etwas Effig verset,

ift eine treffliche Estigmischung, welche sich beim Lagern in der Essigstube allmählig in Estig umwandelt. Ich verweise in Bezug hierauf auf Seite 101 u. f. Die Beschaffenheit des resultirenden Estigs entspricht natürlich der Beschaffenheit des Malzweines. Bar der Malzwein hinreichend start, volltommen abgelagert und klar, so ist der daraus erhaltene Essig von ausgezeichneter Beschaffenheit, das heißt stark, sehr angenehm von Geruch und haltbar. Bar der Malzwein schwach, nicht gehörig vergohren und nicht klar, so ist der Essig von untergeordneter Beschaffenheit und sehr zum Berdersben geneigt.

Das Berfahren ber Schnellessigfabritation eignet sich für ben Malzwein nicht oder doch lange nicht so gut, wie das ältere langsame Berfahren. Selbst der beste, abgelagerte Malzwein enthält nämlich doch noch soviel extractive Stoffe, daß ein Berschleimen der Spähne der Essighilder statt findet. Bisweilen kann das ältere Berfahren zweckmäßig mit dem neuen verbunden werden, namentlich wenn es sich um die Bereitung von sehr starkem Essight handelt. Man läßt dann erst den Malzwein, durch Lagern in der Essigstube, mögslichst vollständig in Essig sich umwandeln, macht hierauf diesen Essig, wenn es erforderlich, durch Lagern über Spähnen vollständig klar und giebt ihn schließlich, nach Zusak von Spiritus, durch die Essigsbilder (siehe unten).

Der Malzwein kann, wie leicht ersichtlich, in den verschiedensten Berhältnissen mit Spiritus und Wasser vermischt werden, und es resultiren aus solchen Gemischen Essige, die sich natürlich dem Spiritusessifige um so mehr nähern, je größer der Zusas von Spiritus und Wasser genommen wird.

Es ist hierbei am zweckmäßigsten, sich erst ein Gemisch aus Spiritus und Basser von bestimmtem Altoholgehalte zu machen (S. 43) und davon dann dem Malzwein nach Belieben zuzusehen. Gleiche Theile Malzwein und bis auf 6 Broc. Tralles verdunnter Spiritus (1 Maaßtheil Spiritus von 80° Tr. und 12 Maaßtheile Wasser) bilden unter Zusat von Essig eine ausgezeichnete Essignischung.

Es ift wohl überftuffig ju fagen, daß folche Effigmischungen um fo mehr für die Schnellesigfabrikation geeignet werden, je geringer die Menge des Malzweines in denselben ift.

Anstatt den Malzwein mit Spiritus und Wasser zu vermischen, kann man benselben auch mit Stärkezuderwein vermischen, oder man giebt der Bürze, nachdem dieselbe angestellt ift, und nachdem die Gährung gehörig in Gang gekommen, Stärkezuderlösung hinzu, welche dann vollständig mit vergährt (siehe Fabrikation des Essigs aus Stärkezuder). Es resultirt so ein Malzwein, in welchem die Menge der extractiven Substanzen geringer ist.

Benn eine Essigabrit das mißrathene Product einer Brauerei, also verdorbenes, sauer gewordenes Bier zu verarbeiten hat, so ist eine Bermischung desselben mit Wasser und Spiritus fast unerläßlich, um einen erträglichen Essig zu erzielen. Das Bier enthält nämlich stets eine beträchtliche Wenge von Malzertract (Gummi und Bucker), es ist nicht eine so vollständig vergohrene Flüssigkeit wie der Malzwein, es wurde also einen mit extractiven Stoffen beladenen, sehr wenig haltbaren Essig liesern, und schon bei dem Lagern in der Essigstube wurde ein Umschlagen der Essignischung leicht eintreten. Das Bermischen des Bieres mit Wasser und Spiritus bezweckt nun die Berminderung der Menge der extractiven Stoffe. Ift das Bier gehopst, so wird außerdem dadurch die Bitterkeit gesschwächt.

Es versteht sich von selbst, daß die Umwandlung des Bieres in Bieressig nur nach dem älteren, langsameren Bersahren erfolgen kann. Denn, abgesehen davon, daß durch das vorhandene Malzertract Berschleimung der Spähne der Essighilder stattsinden würde, kann nur bei dem Lagern der Bieressighung in der Essistube, der noch vorhandene Jucker des Malzertracts, durch Alloholgahrung für unsern Zweck nugbar werden. Das saure Bier muß also, gemengt mit Wasser und Spiritus und mit sertigem Essig, in die Säuerungsfässer der Essisstube kommen. Ift das Bier süß, also nicht

fehr vergohren, fo giebt man zwedmäßig ein wenig hefe in die Kaffer, um die Alfoholgahrung einzuleiten.

Es ist übrigens bemerkenswerth, daß sich selbst sehr bitteres und dunkles Bier doch noch in einen erträglichen Essig verwandelne läßt. In Althaldensleben, wo die Essigsabrik leider oft genug die schlechten Broducte der Brauerei zu verarbeiten hatte, und darunter sehr bitteren und dunklen Borter, wurde daraus, durch Bermischen derselben mit Wasser und Branntwein und Essig (natürlich Bieressig) doch noch ein recht guter Bieressig gewonnen und zwar, wie ich beiläusig bemerken will, mit sehr geringen Rosten. Die Mischung kam nämlich auf große Fässer, welche auf Lagern an der von der Sonne beschienenen Wand eines Hauses lagen, unter freiem himmel. War der Sommer sehr günstig, so konnten auf diese Weise zwei Füllungen in Essig umgewandelt werden, der nach kurzem Lagern in der Essigstube, auch wohl nach einmaligem Durchpassiren durch einen Essigbilder, oft recht gut wurde und keinen bemerkbar bitteren Gesschmack besaß.

Berbindung der Getreideeffigfabritation mit der Sefefabritation.

Bie schon früher gesagt wurde, läßt sich mit großem Bortheil mit der Fabrikation des Getreideesfigs die Gewinnung von hefe verbinden und zwar entweder einer breiigen, flüssigen hese oder aber der Breshese. Es war in der Provinz Rheinhessen, wo man dies zuerst mit Ersolg versuchte. Man bereitet hier nämlich eine Bürze aus Malz und rohem Getreide — Malzwürze allein ist nicht so vergährungsfähig — bringt diese in Gährung, zapft die weingahre Flüssigkeit von der entstandenen hefe ab und verwandelt

jene in Effig. Im Speciellen wird auf folgende Beise verfahren. (Dec. Reuigkeiten, 1847. S. 529.)

Das Gemenge aus Gerstenmalzschrot und Getreibeschrot wird in dem Meischbottiche mit etwas kaltem Wasser angefeuchtet. Das zum Meischen ersorderliche Wasser wird in zwei Perioden zugesett; bei dem ersten Zusluß von Wasser erreicht die Meische die Temperatur von 25 bis 30° R., bei dem zweiten Zuslusse die Temperatur von 50 bis 55° R. *).

Rach zweistundiger Zuckerbildung wird die erste Burze abgelaffen; sie zeigt am Saccharometer 12 bis 13 Procent. Man bringt sie sogleich auf das Rühlschiff.

Bum zweiten Guffe wird aufs Neue heißes Waffer und zugleich ein Strahl kaltes Waffer — damit die Temperatur nicht zu hoch steige — unter den Siebboden geleitet, so daß die Meische auf der Temperatur von 50 bis 550 A. bleibt. Die zweite Bürze hat eine Concentration von 7 bis 8 Procent.

Der britte Guß wird ebenfalls mit heißem Baffer gemacht; die gewonnene Burge zeigt 2 bis 3 Procent.

Sammtliche Burzen werden auf dem Ruhlschiffe gemischt und dort zum Theil schon beinahe auf die Temperatur abgekühlt, bei welcher das Anstellen stattfindet. Damit die Burze in der warmeren Jahreszeit nicht so lange dem Ginflusse der Luft ausgesetzt bleibt, bevor sie diese Temperatur erreicht, steht mit dem Ruhlschiff eine in Baffer liegende Ruhlschlange in Berbindung (siehe S. 211).

^{*)} Das Meischwaffer wird in einem blasenförmigen Dampsteffel erhitt, von welchem ab ein Rohr, das die fast auf den Boden des Keffels hinabreicht, unter den Siebboden des Meischbottichs geleitet ist. Nachdem das Waffer dieses Dampsteffels, bei geöffneten Hahren — um die Luft entweichen zu lassen — zum Sieden erhitt ist, schließt man die Hahne; das Wasser wird dann in Folge des Dampstucks durch das erwähnte Nohr in den Neischbottich getrieben. Da nämlich die Würze nicht gekocht wird, hat man keine Pfanne nothig, welche sonft zum Erhitzen des Meischwassers dienen wurde.

Die abgefühlte Burge fließt unmittelbar in ben Gabrbottich. Die Concentration ift 8 bis 8,5 Procent.

Beim Anstellen wird gewöhnlich auf folgende Beise versahren. Man tühlt ohngefähr 30 Liter (26 Quart) von der ersten Burze, durch die Rühlschlange, schnell auf 16 bis 20° R. ab, und vermischt diese mit 2 Liter hefe und etwas tohlensaurem Ammoniat, oder statt dessen Bottasche oder Soda und Salmiat. Die Gahrung tritt in dieset vorgestellten Bürze, weil die Temperatur hoch und die Menge der hese groß ist, so schnell ein, daß vor der vollsständigen Abkühlung der übrigen Bürze schon neue hese ausgesschieden wird.

Die gange Burge wird bei 10 bis 12° R. angestellt und der Gahrung überlaffen. Die Gahrung ift eine Untergahrung, welche 50 bis 60 Stunden dauert. Während der ersten 24 Stunden wird die neugebildete Sefe, welche sich bereits zu Boden gesenst hat, öfters aufgerührt; nach etwa 30 Stunden wird die Flüssigkeit von der Hese abgelassen und in flachere Bottiche gebracht, wo dann die Rachgahrung und weitere Ablagerung der hese erfolgt. Man will dadurch die zu bedeutende Sauerung der gahrenden Flüssigkeit verhüten und zugleich den größten Theil der hese möglichst bald aus dem Bereiche der sauerlichen Flüssigkeit bringen, was die Halbarkeit der hese erhöht.

Die hefe wird nicht gepreßt, sondern tommt im frischen, breiartigen Buftande jum Bertauf. Sie ift fraftiger als abgemäfferte.

Da mindestens wöchentlich dreimal gebraut wird, so ift immer frische hefe gum Anstellen vorhanden, und man hat auf diese Beise die hefe schon jahrelang fortgepflanzt. Die ursprüngliche hefe war eine Beinhese, unmittelbar nach beendeter hauptgahrung des Beins entnommen.

Die Bergährung ift fehr vollständig, bieweilen bis auf 0° Sacharometer-Anzeige. Die Ausbeute an hefe, in dem Buftande, wie fie gewöhnlich verkauft wird, beträgt 3,5 bis 5 Procent vom

Gewichte der Burge, entsprechend 0,35 bis 0,4 trocener, maffer-freier Befe.

Eine Burze zeigte am Sacharometer 8,5°, nach beendeter Gahrung 0°. Die scheinbare Attenuation betrug also 8,5°. Diese multiplicirt mit dem Alsoholfactor 0,412 (Seite 55), ergiebt den Alsoholgehalt der gegohrenen Flüssigkeit zu 3,5 Gewichtsprocent 3,87 Bolumprocent.

Anfangs wurde nur Malz benutt und wurde die Meifche gekocht, aber die Erfahrung zeigte bald die weit ftarkere Bergahrungsfähigkeit der ungekochten Malz. Getreide-Burze. Borzüglich vortheilhaft wurde die Anwendung von Spelz und hafer gefunden,
deren lockere Beschaffenheit, als Schrot, zugleich das Absließen
der Burze erleichtert.

Die erhaltene gegohrene Flüssigfeit wird nun auf folgende Beise in Essig verwandelt. Man bringt sie in große aufrechtstehende Fässer, welche ohngefähr 2000 Liter (1750 Quart) fassen, und welche mit Beintrestern (Beinkämmen) gefüllt find, — statt deren man bei und Büchenspähne nehmen kann — um sie hier vorläusig der langssameren Cssigbildung nach dem Berfahren von Boerha ave zu überslassen (Seite 129). Die Beintrester (oder Spähne) erfüllen zugleich den Zweck, die Flüssigkeit zu entschleimen. Die Trester werden, wenn sie zu haben, alljährlich gewechselt; die alten werden, nachdem sie mit Basser ausgelaugt, das später zum Berdünnen des Spiritus genommen wird, getrocknet und verbrannt, die Asche als Dünger benutt.

Rach sechs bis acht Bochen ist die Flüssigkeit auf den Tresterfässern schon ziemlich sauer; sie wird abgezogen, mit etwa zwei Bolumprocent Alkohol vermischt (2½ Quart Spiritus von 80° Tr. auf 100 Quart) und auf kleinere, etwa 60 Liter (52 Quart) sassende, mit Büchenholzspähnen gefüllte Fässer gebracht. Diese kleisneren Fässer stehen in einem Locale, dessen mittlere Temperatur 18 bis 20° R. ist. Nach vier (?) Tagen wird der Essig abgefüllt, er bildet den sogenannten ordinären Essig. Soll Doppelessig besreitet werden, so wird das Product auss Reue mit 2 bis 3 Boseitet werden, so wird das Product auss Reue mit 2 bis 3 Boseitet werden, so wird das Product auss Reue mit 2 bis 3 Boseitet werden,

lumprocent Altohol verfest und auf eben fo große Spahnefaffer gefüllt.

Bur Berwandlung des Doppeleffigs in Effigsprit läßt man denselben, unter Zusat von Altohol, Schnelleffigbilder paffiren, beren Einrichtung im Befentlichen die gewöhnliche ift. Sie find nämlich 12 bis 16 Fuß hoch, $2^{1}/_{2}$ Fuß weit, mit spiralförmigen Buschenspähnen gefüllt, welche auf einem mit groben Löchern versehenen, vom Boden ohngefähr einen Fuß entfernten Siebboden liegen.

Die Luft tritt durch 8 bis 10 Zuglöcher ein, die nach Umftanden geschlossen werden können. Oben, etwa einen Fuß vom Rande der Bilder, liegt ebenfalls ein Siebboden, aber ein seinlöcheriger, zur Bertheilung der Flüssseit. Einige Röhren, welche in diesem Siebboden besestigt sind, erleichtern den Durchgang der Luft. Die Bilder sind mit einem Deckel bedeckt. Es werden stündlich auf einen Bilder etwa 15 Liter (13 Quart) des Doppelessigs ausgegossen; der durchgelausene Esig wird entweder auf dasselbe Faß, oder aber, wenn mehrere Fässer mit einander betrieben werden, auf ein zweites gegossen; der dem zweiten entnommene Essig wird auf das erste gefüllt, was man das Areuzen nennt. Der erhaltene Sprit besitzt eine weingelbe Farbe, seine Stärke ist natürlich von der Menge des angewandten Altohols abhängig.

Man erkennt, daß auch bei diesem Berfahren die gegohrene Flüssigieit erst durch langeres Liegen in einer Effigstube von dem größten Theile der fremden, schleimigen Stoffe befreit wird, ehe fie in die Essigbilder gelangt.

Bur Fabritation von Preffefe in Berbindung mit der Effigfabritation empfiehlt Schulze auf folgende Beife zu operiren.

Man teigt und meischt 100 Pfund sein geschrotenes Gerstenluftmalz und das Stärkemehl aus 250 Pfund Kartoffeln, also ohngefähr 30 bis 35 Pfund, in einem passenden Gefäße mit 150 Quart Basser ein, so daß die Temperatur 520 R. beträgt. Rachdem die Meische, behuss der Zuckerbildung, eine halbe Stunde zugedeckt gestanden, wird sie in einen Ressel gebracht, darin unter fortwährendem Umrühren bis auf 80° R. erhist, dann sogleich wieder ausgeschöpft, auf 27° R. abgekühlt und mit 120 Quart Bukuhwasser vermischt, so daß die Temperatur auf 19 bis 20° R. kommt. Man giebt hierauf 1 Quart starken Essig hinzu und stellt mit 2 Pfund guter Preshese an, die in lauwarmem Basser zerrührt ist.

Rach einigen Stunden tritt die Gahrung ein und einige Zeit darauf auch die Schaumbildung. Der Schaum steigt ziemlich hoch, und nach ohngefahr 8 bis 12 Stunden findet die Hesenbildung statt. Ersieht man aus der richtigen Beschaffenheit der Blasen, daß die hese gut ist, so wird der Schaum mittelst einer hölzernen Schale oder eines anderen geeigneten Geräthes abgesschöpft. Dies Abschöpfen wird nach einiger Zeit, wenn neuer Schaum entstanden, wiederholt und so lange sortgesetzt, bis die hesenbildung zu Ende ist. Man hüte sich, Meische mit zu schöpfen, weil dadurch die Gute der hefe beeinträchtigt wird.

Der gewonnene Schaum wird in einem paffenden Gefage gefammelt und behufe der Trennung des Rluffigen von den Gulfen, burch einen lofen, leinenen Beutel, ober beffer burch einen Beutel von feiner feidener Muller-Bage gedruckt. Den burchgebruckten Schaum vermischt man in einem fußhoben, etwa zwei Rug weiten Banncben innig mit dem gleichen Bolumen talten Baffere und läßt die hefe 6 bis 10 Stunden fich abseten. hierauf gapft man das Baffer vorsichtig von der Sefe ab, gießt eine gleiche Menge frifches Waffer zu, rührt durch, läßt abfegen und wiederholt bas Ausfüßen nochmale. Das erfte Bafchmaffer tann in ben Gahrbottich jurudgebracht werden, Die anderen Bafchmaffer konnen jum Ausfüßen der Treber benutt werden (fiebe unten). Der gewonnene Befenbrei wird in leinenen Beuteln unter einer gang ein. fachen Bebelpreffe ober einer Schraubenpreffe gepreßt. Es muffen, hat man richtig operirt, 15 bis 18 Pfund gute, reine Preghefe resultiren. Rührt man in die breiige Befe vor dem Abpreffen 3 bis 4 Pfund Rartoffelftartemehl, so fteigert sich die Ausbeute auf 20 bis 25 Pfund hefe, denn 1 Pfund Kartoffelmehl erhöht das Gewicht der hefe um 11/2 Pfund.

Erreicht man, ohngeachtet man genau nach der Borschrift arbeitet, den angegebenen Ertrag an Hefe nicht oder zeigt sich die Hefe nicht gut, so muß man die Beschaffenheit des Schaumes bei der Gährung genau beachten. Ist der Schaum niedrig, find die Blasen hell, so erwärme man das nächste Mal die Meische im Keffel 1/4 bis 1/2 Stunde länger; zeigt sich im Gegentheil hoher, schleimiger Schaum und langsame Entwickelung von Kohlensaure und resultirt eine graue, schmierige Hefe, so darf man nicht auf 80° R., sondern nur auf 60 bis 70° R. erwärmen. Durch einige Bersuche trifft man bald das Richtige. Die Berschiedenheit wird durch das Malz bedingt; man suche sich deshalb eine größere Menge gleichen Malzes zu verschaffen.

Rach vollständig beendeter Gahrung wird die gegohrene Fluffigkeit von den Trebern gezogen. Die Hefen-Baschwässer kann man zum Rachguß benuten. Zieht man 330 Quart Flussigkeit, so hat man eine Essigmischung von 5 bis 6 Broc. Tr. Läßt man die Flussigkeit nun noch 14 Tage lagern und filtrirt man sie dann durch ein Filtrirfaß (Seite 190), so gewinnt man einen Malzwein, der, ohne allen Zusat, als schwache Mischung für die Essighiber benutt werden kann (Seite 177) und der, besonders wenn die Bilder mit Kohlen gefüllt sind, hinsichtlich der Farbe und Klarheit kaum vom Spiritusessig zu unterscheiden ist und dabei ein weit lieblicheres Aroma besitzt.

Der so gewonnene Effig berechnet fich in den meiften fällen schon billiger als der Spirituseffig, die hefe bleibt außerdem als Gewinn über.

Die Fabritation des Beineffigs.

Beinesfig wird im Allgemeinen nur in Gegenden bereitet, wo ber Beinftod behufe ber Gewinnung von Bein cultivirt wird.

Der Bein ift gegohrener Traubensaft, er enthält, wie alle gegohrenen Flussigteiten, Altohol, den Essigäure gebenden Stoff, außerdem aber noch Bestandtheile der Trauben, welche bei der Gährung nicht zersett oder abgeschieden wurden, so Buder, Beinftein, Aroma und sticktoffhaltige Substanzen.

Ueber die Gewinnung des Beins tann und braucht hier nicht ausführlich geredet zu werden, nur das Folgende mag gesagt fein.

Die Beinbeeren werden zerquetscht, der Saft ausgepreßt (gesteltert) und an kublen Orten in Butten der Gahrung überlaffen, welche hier von selbst eintritt, da Ferment vorhanden ist. Nachdem der erste Grad der Gährung, die lebhafte Gahrung beendet ist, was man daran erkennt, daß die Flussteit ruhig wird, und die trübenden Stoffe zu Boden sinken, zapft man den noch trüben, jungen Wein auf Fässer, in denen die Nachgährung verläuft. Bon Beit zu Beit zieht man den Wein von den ausgeschiedenen Stoffen auf neue Fässer, wo er endlich vollkommen ausgegohren und völlig klar wird.

Digitized by Google

Für die Rothweine trennt man nicht die Schalen und Kerne der Beeren durch Pressen von dem Saste, sondern läßt man die ganze zerquetschte Masse in Gährung kommen. Es wird dann Farbestoff aus den gesärbten Schalen ausgezogen, und es kommt aus den Schalen und Kernen Gerbestoff in den Bein; der Bein wird gefärbt und herbe. Zur Bereitung der süßen Beine der südlichen Länder, der Liqueurweine oder eigentlichen Secte (Capweine, Malaga, süße Ungarweine u. s. w.), läßt man die Trauben, entweder am Stocke oder auf Stroh ausgebreitet, mehr oder weniger abtrocknen oder dampst man einen Theil des Sastes ein. Die Gährung wird dann so geleitet, daß ein großer Theil des Zuckers unzersett bleibt.

Es ist allgemein bekannt, wie verschieden die Beine sind. Die Berschiedenheit wird bedingt durch klimatische Berhältnisse, Lage der Beinberge, Art der Trauben, Bitterung des Jahres, so wie durch die Art und Beise der Bereitung und Behandlung des Beins. Die süßen, zuckerreichen Beine eignen sich nicht zur Essigfabrikation, die geeignetsten Beine find die möglichst vollständig vergohrenen Beine, welche nur ein paar Procent extractiver Substanzen enthalten. Ihr Alkoholgehalt liegt meistens zwischen 9 bis 12 Brocent.

Man wurde sehr irren, wenn man meinte, die schlechteften Beine seine geien zur Estigfabrikation gut genug. Allerdings wird viel Essig aus sehr geringen Sorten Bein, aus verdorbenem Bein, aus ben truben Rucktanden vom Abzapfen des Beines, überhaupt aus den Abgängen von der Beinhereitung dargestellt, aber solcher Essig ist immer nur von untergeordneter Beschaffenheit. Den feinen, trefstichen Orleans-Csig gewinnt man aus gutem, volltommen klarem, wenn nöthig abgeklärtem Bein.

Richts ift einfacher als die Bermandlung des Beines in Effig. Der Bein ift eine ausgezeichnete und ftarke (alkoholreiche) Effigmischung; man weiß, daß berfelbe bei nachlässiger Ausbewahrung, besonders in höherer Temperatur, sauer wird, was anzeigt, daß er alle zur Effigbildung erforderlichen Stoffe, namentlich auch Ferment enthält. Ein Zusatz von fertigem Beinessig ist aber der Estigbildung außerordentlich förderlich und wird deshalb immer gemacht.

Das altere Berfahren der Essigfabrikation, oft modificirt, ift das bei der Fabrikation des Beinessigs gebrauchlichste; aber auch das Boerhaave'sche schnellere Berfahren kann befolgt werden.

Bird der Bein, vermischt mit 1/6 bis 1/4 Beinessig auf die Sauerungefässer der Effigstube gebracht, so andert er sich allmälig in Effig um, wie jede andere Effigmischung, und natürlich um so rascher, je höher die Temperatur (Seite 110 u. f.).

In Orleans, wo ausgezeichneter Beinessig fabricirt wird, arbeistet man nach der Modisication, welche Seite 124 besprochen worden ist. Man füllt große Säuerungsfässer (Kelterfässer) zur hälfte mit sehr gutem heißen Beinessig und füttert diese Fässer alle acht Tage mit 10 bis 20 Liter Bein — je nach der Temperatur und der Größe der Fässer — bis die Fässer sast gefüllt sind. Dann läßt man die hälfte ihres Inhalts als fertiges Product ab und beginnt das Füllen von Neuem. Um die bedeutende Ausgabe für Essig beim Beginn der Fabrikation zu sparen, kann man den Mutteressig auch allmälig in den Mutterfässern entstehen lassen, wie es Seite 125 gesagt ist.

Bei Befolgung des Boerhaave'schen Bersahrens werden die Säuerungsfässer natürlich mit Weinkämmen gefüllt. In Bezug auf das Umziehen des Weins läßt man sich am besten vom Thermometer leiten, und es befindet sich deshalb zweckmäßig im oberen Dritttheile jedes Fasses ein Thermometer, an welchem die Temperatur des Inneren des Fasses abgelesen werden kann. Die Temperatur-Erhöhung zeigt sich in den halbvollen Fässern stets erst nach mehrmaligem Umziehen, nach einigen Tagen, dann aber tritt sie nach jedem Umziehen in den halbvollen Fässern regelmäßig ein, und man wird nun zweckmäßig das Umziehen zu wiederholen haben, sobald die Temperatur auf 28 bis 300 R. gestiegen ist. Daß ein

Busat von Effig ju dem Bein auch hier die Effigbildung befchleunigt, verfteht fich von felbft.

Das gewöhnliche Berfahren ber Schnelleffigfabrifation, bas Durchpaffiren ber Effigmifdung durch Effigbilder, ift fur Beineffig nicht ju empfehlen, weil die Lieblichkeit bes Geruche und Geschmacke bes Producte beeintrachtigt wird, aber ein modificirtes fonelleres Berfahren durfte mit Bortheil auch bier anzuwenden fein. Man nehme aufrechtftebende Sauerungefaffer, Effigbilder, bobre ohngefahr in ihrer halben Sobe, oder felbft noch etwas tiefer, im Umfreife fleine Buglocher, bringe Beinfamme oder eingefauerte Buchenholgspähne in die Faffer und fulle fie mit Bein, tem Effig jugefest ift, bis unter die Buglocher. ftundlich oder feltener, je nach der Temperatur im oberen Theile ber Faffer, welche an einem Thermometer zu erfeben, werden nun ohngefähr 10 Quart des Beine abgezapft und über die Spahne gegoffen, und dies wird fo lange wiederholt, bis ber Bein vollftandig in Effig umgewandelt ift, bis fich also nicht mehr eine Erhobung bes specifischen Gewichts durch den Effigbildungeprober (Seite 93) ju erkennen giebt. Es verfteht fich von felbft, daß die Faffer mit einem Dedel bededt find, worin fich, wenn nothig, eine Deffnung zum Entweichen der Luft befindet, aber man bute fich, ju viel Luft ju geben. Das Thermometer leitet auch bier ben rationellen Fabrifanten; die Temperatur muß, nach dem Aufgießen, auf 280 höchstens 300 R. steigen und ift diese Temperatur erreicht, fo muß fofort wieder aufgegoffen werden. Am ficherften wird ber Luftzug durch die unteren Bugöffnungen regulirt, indem man erforderlichenfalls mehr oder weniger derfelben durch fleine bolgerne Bflode verschließt.

Wo Bein bereitet und behandelt wird, findet man stets Effigfäffer, in welche die Reste vom Abziehen, der Tropswein, überhaupt die Abgange vom Bein gegeben werden um sie in Essig zu verwandeln, und in einigen Gegenden Frankreichs hat fast jeder haus, halt ein Effigsaß, das man ebenfalls mit Resten von Bein, truben Bein u. dgl. füttert, und das eine unversiegbare Essigquelle bildet bie oft icon mehrere Generationen hindurch im Gange ift. In solchen Gegenden giebt es gar keine Effigfabriken, weil fich eben Jedermann seinen Bedarf an Effig felbst bereitet (Siehe S. 127).

Benn man den Traubensaft mit der Schale der Beeren, auch wohl selbst mit den Rämmen gähren läßt, bildet sich in den Gährtusen auf der gährenden Flusseit eine consistente Decke, die große Neigung hat, essigsauer zu werden, und die deshalb unter die Flusseit gedrückt werden muß. Zieht man nach beendeter Hauptgährung den jungen Bein ab. und läßt man den Nückstand von Trestern u. s. w. an der Lust stehen, so tritt außerordentlich schnell Essigbildung ein, denn dieser Nückstand repräsentirt eine poröse Masse, welche mit Essigmischung (Bein) benetzt oder getränkt ist. Wird diese Masse ausgepreßt, der Preßrückstand mit etwas Basser angerührt und nochmals gepreßt, so resultirt eine trübe, saure Flüssigkeit, welche, auf Klärfässern geklärt, eine gute aber schwache Essigmischung darstellt, die sich sehr leicht beim Lagern auf Säuerungssässern in Essig umwandelt und die zum Füttern von Muttersässern genommen werden kann.

Bei dem hohen Preise, welchen der ächte Beinessig in den Ländern besitzt, die nicht Bein erzeugen, dürfte es bisweilen vortheilhaft sein, hier den Beinessig aus billigen Beinsorten selbst darzustellen. Man bringe den Bein mit etwa 1/4 seines Bolumens starten Essighrit (Spiritusessig) auf die Säuerungsfässer der Essigstube und lasse ihn dis zur vollständigen Umwandlung in Essiglagern. Aromatisirt man das sertige Product durch etwas Estragonstraut oder Estragonöl, auch wohl noch durch einige andere aromatische Substanzen (siehe Kräuteressige), so kann dasselbe recht wohl den theuern französischen Kräuteressig ersesen, der bei uns hier die Flasche über einen Thaler kostet.

Die Fabrikation des Obstessigs.

Der Obsteffig oder Obstweinessig verhalt sich jum Obstwein, wie der Beinessig jum gewöhnlichen Bein, zum Traubenweine. Bo also Obstwein ein übliches Getrant ift, so in Oberösterreich, in Schwaben, in der Maingegend, in der Normandie, hat man in demselben ein Material zur Essigfabrikation, wie es die Beinlander im Beine besigen. Aber, natürlich, der Obstweinessig steht dem Beinessig eben so nach, wie der Obstwein dem Traubenweine nachsteht.

Aepfel und Birnen sind es, welche, und zwar meistens gemeinschaftlich, zu Obstwein (Cider, Obstmost) benut werden, aber auch andere fäuerlich suße Früchte, wie Johannisbeeren, Stachelsbeeren, Kirschen u. s. w. sind anwendbar. Als Beispiel des Bersfahrens der Obstweinfabrikation mag in dem Folgenden die Gewinnung des Ciders in Mürtemberg beschrieben werden, wo dersselbe ein äußerst beliebtes, billiges, erfrischendes Getrank ist *).

Obgleich die Obstweinbereitung fast keine der verschiedenen Obstsforten ausschließt, so ist es doch rathsam, die geeignetsten Sorten zu

^{*)} Bergleiche mein Lehrbuch ber landwirthschaftlichen Gewerbe.

berücksichtigen. Man unterscheidet auch hier, nach der Zeit der Reife, Sommer-, Herbst- und Winterobst, weil nur Obst von gleicher Reife ein gutes Getränk liefert.

Das Frühobst oder Sommerobst wird seltener benutt, da es seiner frühen, so leicht durch Frost leidenden Blüthe wegen, übershaupt seltener ist. Es giebt ein zwar angenehmes, aber nicht haltsbares Getränk.

Das herbstobst liefert im Allgemeinen das beste Material zum Cider, weil es in der Regel am tragbarften ist und leichter seine völlige Reise erlangt, wodurch der Zuckergehalt des Saftes vermehrt, der Sauregehalt aber vermindert und der Saft gewürzreicher wird. Der aus herbstobst gewonnene Obstwein zeichnet sich deshalb durch angenehmen, gewürzhaften Geschmack aus, und ist dabei haltbarer als der aus dem Frühobst gewonnene.

Das Spätobst mahlt man gern, weil sein Ertrag, der späten Bluthe wegen, am sichersten ift, und weil das daraus dargestellte Getrant sich am haltbarften zeigt.

Da die Bildung des Zuckers und das Berschwinden der Saure vorzugsweise bei der Reife stattfinden und darauf die Bitterung den meisten Einfluß hat, so bedingt diese, zur Zeit der Reise, am meisten die Tauglichkeit des Obstes, weshalb denn auch das herbstobst sehr oft einen besseren Most giebt als das spätere Obst, wenn dies nicht die völlige Reise erlangen kann.

In Beziehung auf den Geschmad unterscheidet man sußes, saures und bitteres Obst, und man verwendet selten Obst von ein und demselben Geschmad, da nur wenige Sorten für sich allein das beste Getränk liesern. Das saure Obst hat meist wenig Saft und liesert allein ein weniger angenehmes und nicht sehr haltbares Getränk. Süßes Obst giebt in der Regel viel Saft, der sich schnellklärt, aber nicht haltbar ist. Bitteres Obst giebt dagegen einen dicken, sprupartigen Most und liesert, mit sußem vermischt, das vorzüglichste Product.

Im Allgemeinen gicht man den Cider aus Aepfeln dem aus

Birnen vor. Meist werden, wie schon gesagt, Nepfel und Birnen mit einander gemischt, wobei man tie Eigenschaft der einzelnen Sorten durch passende Auswahl zu erhöhen und zu verbessern sucht. Es ist bemerkenswerth, daß die für den Genuß geeignetsten Aepfelsorten in der Regel auch den vorzüglichsten Most geben, während die ungenießbarsten Birnen das beste Getränk liefern. Biele Aepfelsorten geben allein schon einen guten Most, was bei den Birnen selten der Fall ist. Die zuckerreicheren und fastreicheren Birnen werden durch den Jusaß von recht herben Aepfelsorten, von Wildlingen und Holzäpfeln, brauchbarer, und ebenso werden die weicheren Aepfelsorten durch rauhe, ungenießbare Birnen verbessert.

Specielles über die zur Ciderfabrikation tauglichsten Sorten von Obst läßt sich kaum sagen, da fast jede Gegend ihre eigenthumlichen Sorten besitzt und die Romenclatur sehr unzuverlässigi. Man hat daher, bei der Auswahl, das über die Auswahl im Allgemeinen Gesagte zu beachten und solche Sorten zu wählen, die in der Gegend am sichersten gedeihen.

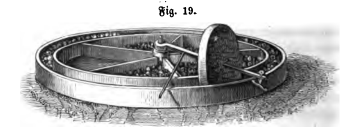
Die, wo möglich bei trockener Bitterung vorzunehmende Ernte soll so spat ale thunlich erfolgen, da das Obst auf den Bäumen die zuträglichste Reife erlangt, dennoch muffen die späteren Sorten nach der Ernte noch längere Zeit aufbewahrt werden, weil fie selten ihre völlige Zeitigung auf den Bäumen erlangen.

Die Ausbewahrung geschieht am besten im Freien, indem man bas Obst auf Rasen in großen hausen zusammenschüttet. In diesen Hausen tritt eine Erwärmung ein, die das Aroma des Obstes erhöht und es sehr lange gegen das Eindringen der Kälte schütt. Auch fault das Obst im Freien viel weniger als bei seiner Ausbewahrung in geschlossenen Räumen. Muß man diese wählen, so sind sie so luftig als möglich zu erhalten. Häusiges Auslesen des Faulenden ist erforderlich. Eine leichte Strohbedeckung schütt das Obst schon hinreichend gegen eine Kälte von 4 bis 50 R., wenn die Hausen nicht dem kalten Winde zu sehr ausgesetzt sind.

Längeres Lagern ift vorzüglich bei den härteren Aepfelsorten und bei einigen Birnen nothwendig. Bon den ersteren soll man in der Normandie einige Sorten erst im Januar und Februar verswenden, von den Birnen muffen aber die meisten gleich nach der Ernte verarbeitet werden, weil sie auf dem Lager schnell faulen, andere teigig und einige mehlig werden, was nicht stattsinden darf. Die geeignetste Zeit zur Berarbeitung des Obstes giebt sich durch ein Gelbwerden, durch die Entstehung kleiner blauer Flecken, durch ein Mürbewerden des Fleisches und durch die Entwickelung eines angenehmen geistigen Geruchs zu erkennen.

Nach erlangter Reife werden die verschiedenen Sorten paffend gemischt, junachft auf eine oder andere Beise zerquetscht ober zerrieben, und dann wird der Saft durch Auspreffen des Breies gewonnen.

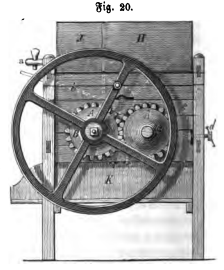
Bu dem Quetichen verwendet man in der Regel einen bolgernen ober fteinernen Trog, in welchem ein fcmerer Mablitein - einem Müblitein gleichend - auf feiner Beripheric fortgewälzt wird, ber bas in den Trog geworfene Dbft gerdruckt. In Burtemberg verfertigt man diefen Trog gewöhnlich aus einem gebogenen ober gefrummten Baumftamme. Man befestigt den Mablitein an einer Stange, Die im Centrum des Bogens fo verbunden ift, daß fie fich breben tann, und daß fich ber Stein mittelft diefer Stange, welche burch eine Deffnung in der Mitte des Steins hindurchgeht, in dem Troge bin und ber malgen lagt. Die Arbeit wird dadurch erleichtert, daß man der Bertiefung im Troge, an beiden Enden, eine fanfte Steigung 'giebt, durch welche ber Stein beim Sinabrollen den nöthigen Schwung erhalt, das in der Mitte der Bertiefung liegende Dbft leichter zu gerdrucken. Bei diefem Bin- und Bermalgen bes Mahlsteins wird bas Dbft von beiden Seiten bes Troges mit bagu paffend geformten Stocken, von der Seite in die Mitte bes Troges zusammengeschoben, damit es von dem Steine gleichmakiger gerdruckt merde. In der Rormandie und in Oberöfterreich bat man freisförmige Quetfchtroge, wie fie Fig. 19 zeigt, bei benen der Mahlstein, wenn der Durchmeffer des Kreises bedeutend ift, durch Pferde in Bewegung gesetht wird.



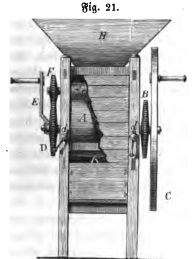
Bie fein das Obst zerquetscht werden muß, hangt von der Beschaffenheit deffelben ab, da bei mehreren Sorten, namentlich bei
febr reifen und murben Birnen, ein ftartes Bermalmen das Aus-

pressendes Saftes erschwert.

Anftatt Diefer einfachen Borrichtung zum Bermalmen bes Obftes benutt man auch wohl besondere Dbitmablmublen oder richtiger Dbftquetschmaschinen. bestehen aus zwei fteiner= nen Quetschwalzen, über denen eine bolgerne mit Meffern befette Walze liegt. Das burch einen Rumpf diefer Walze zugeführte Dbft wird von den Meffern in Stude gerichnitten, Diefe fallen zwischen die fteinernen Quetschwalzen, welche durch Schrauben einander



beliebig genabert werben konnen, und werden bier gerdruckt. Die gerdruckte Maffe wird von einem Raften aufgenommen, der unter ben Quetschwalzen fteht; diefer Raften ift vorn offen, fo daß die Maffe berausgefrückt werden tann. Reben dem Rumpfe ftebt auf der Dafdine ein Refervoir fur Baffer, aus welchem Baffer burch einen Sabn und eine Rinne auf die Quetichmalgen geleitet werden tann. Bum Abstreichen ber gerdruckten Maffe von ben Balgen find zwei hölzerne Streichmeffer vorhanden. Fig. 20 u. 21 zeigen eine folche Quetichmaschine, wie fie in ber Maschinenfabrit zu Sobenbeim fur ben Breis von 60 Gulben angefertigt wird, und welche in 12 Stunden 6000 Pfund Obft zerqueticht. A find die beiden fteinernen Quetich. walzen mit ben bolgernen Stirnradern B, jur Uebertragung ber Un der Achse der einen Walze befindet fich das Bewegung. Schwungrad C mit der Rurbel. An derfelben Balge ift auf der anderen Seite das Stirnrad D mit der Rurbel E vorhanden; dies Stirnrad greift in das fleinere Rad F ein, burch welches die über



ben Quetschwalzen liegende, mit Meffern besetzte hölgerne Balze gedreht wird. H ift der Rumps; J das Reservoir für Baffer, mit dem hahne a und der Rinne b; K ift der Kaften zur Aufnahme des Breies.

Bum Auspressen dienen jest gewöhnlich ganz ein=

fache Spindelpreffen (Schraubenpreffen), unter welchen, zur Aufnahme des Breies, ein aus ftarken, durchlöcherten Boblen angefertigter Kaften fteht, der mit einem, aus Bindfaden

gewebten Tuche ausgelegt ist und mit dem Breie ganz gefüllt wird. Nach dem Füllen werden die Enden des Tuches oberhalb zusammengeschlagen, an den Seiten herum wird ein Kranz von Stroh gelegt, starke Brettstücken werden darauf gelegt, und dann wird gepreßt, wobei der Saft von der Unterlage des Kastens absließt. Um den Brei auf diese Weise, das heißt in größeren Massen vollständig auszupressen, muß derselbe, nachdem kein Saft mehr absließt, im Kasten aufgelockert und von Neuem gepreßt werden.

Sehr gewöhnlich wird in Burtemberg die Menge des Moftes durch Busat von Baffer vermehrt; man laßt dies Baffer schon beim Quetschen zusließen, theils um diese Operation zu erleichtern, theils um vollständiger preffen zu können. Man kann dann auch, um den Saft vollständig zu gewinnen, den Ruckftand vom Preffen unter Zusat von Baffer nochmals mahlen und preffen. Für Cider, welcher lange haltbar bleiben soll, ist Beimischung von Baffer unzulässig.

Benn das Obst, wie es wohl in größeren Anlagen geschieht, durch die in den Aubenzuckersabriken gebräuchlichen Reibemaschinen zerrieben wird, so ersordert der so erhaltene feinere Brei ein, dem Auspressen des Rübenbreies ganz analoges Presversahren. Der Brei muß dann nämlich in kleinen Portionen in Tücker geschlagen und mit Gestechten geschichtet unter die Presse gebracht werden. Richt immer geschieht das Auspressen unmittelbar nach dem Mahlen; es ist in den meisten Fällen zweckmäßiger, den Brei einige Tage stehen zu lassen, ehr man ihn prest. Der Most erhält dadurch eine schönere Farbe, mehr Aroma und Glanz. Man prest auch wohl erst dann, wenn sich, in Folge beginnender Gährung die Masse hebt und eine Decke bekommt. Mit Wasser verdünnter Brei wird hierbei aber leicht sauer.

Bon der Breffe leitet man den Saft, zur Absonderung etwa beigemischter Flocken und Gulfen, durch ein feines Sieb, wo möglich in größere Fäffer, worin die Gabrung regelmäßiger verläuft als in kleineren. Die Fäffer muffen auf das Sorgfältigfte gereinigt und ausgeschwefelt sein. Man legt die Gahrfasser am liebsten in nicht sehr tiefe, luftige Reller, wo die Luft leicht rein zu erhalten ist, was wesentlich, da der Most in dumpfigen Localen leicht einen übeln Geschmack erhält. Die geeignetste Temperatur ift 10 bis 120 R.

Die Gahrung tritt meistens nach einigen Tagen ein, wobei die Unreinigkeiten des Saftes mit einem Theile der entstandenen Sefe aus dem Spundloche getrieben werden, weshalb man die Fäster gefüllt erhalten muß. Da zugleich auch viel Flüssigkeit ausgetrieben wird, so sest man zwedmäßig einen durchbohrten, oben schalenförmig ausgedrehten Spund auf, Fig. 22. Die kleine

Fig. 22. Erhöhung, welche die Deffnung dieses Aufsages umgiebt, verhindert das Zuruckfallen der Berunreinigungen, während die hervorquellende Flussigkeit wieder zurucksließt.

Stößt der Bein nicht mehr auf, so wird die Spundöffnung der Fässer geschlossen und der immer noch in geringer Menge entweichenden Kohlensaure nur durch eine Durchbohrung des Spunds ein Ausweg gestattet. Erscheint der Bein nach der lebhaften Gährung klar, so kann man ihn, wenn er nicht mit Basser verdunt, und wenn er von gutem Obst ift, auf andere Fässer ziehen, wodurch er größere Dauer und seineren Geschmack erhält.

Bon den zur Berfeinerung des Geschmacks dienenden Zusäten, von dem Eindicken eines Theiles des Mostes, von dem Färben braucht hier nicht geredet zu werden, wo es sich um Berwendung des Obstweins zur Essgabrikation handelt, und es leuchtet ein, daß Säurebildung (das heißt Bildung von Essgäure) bei der Bereitung nicht mit ängstlicher Sorgfalt vermieden zu werden braucht, wenn der Obstwein mit der Absicht, ihn in Essig umzuwandeln, dargestellt wird.

Die Berwandlung des Obstweins in Effig geschieht ganz so, wie die Berwandlung des Beins in Effig, nach dem alteren lang-samen Berfahren und dem Berfahren von Orleans (Seite 227).

Da der Obstfaft neben Bucker viele Substangen enthält, welche bei der Gahrung nicht zerlegt oder ausgeschieden werden, und daher nicht so vollständig vergährt wie der Traubensaft, so ist für den Obstwein in der Regel nicht einmal das modificirte schnellere Bersfahren der Essigbildung oder das Boerhaave'sche Bersahren ans wendbar, indem die Spähne oder Trestern zu leicht verschleimen.

Sehr vortheilhaft und zweckmäßig kann es unter Umständen sein, den Obstsaft vor der Gahrung mit einer Lösung von Stärkezucker zu vermischen, der in einigen Gegenden fabrikmäßig bereitet wird. Man vermindert dadurch die Menge der nicht gahrungsfähigen Substanzen, und man erhöht oder erniedrigt dadurch den Zudergehalt, je nach der Concentration der zugemischten Zuderlösung. Die Concentration der Zuderlösung wird, selbstverständzlich, durch das Saccharometer bestimmt, wobei man sich zu erinnern hat, daß für je 2 Procent Zuder in der Lösung, nach beendeter Gährung, 1 Procent Alkohol sich sindet. Gine Zuderlösung von 10 Procent giebt also eine gegohrene Flüssseit von 5 Procent Alkoholgehalt.

Anstatt den Obstfaft mit Stärkezuckerlösung zu vermischen, kann man den gegohrenen Obstfaft, den Obstwein, auch mit Spiritus und Waffer vermischen und auf diese Beise ebenfalls die genannten Zwecke erreichen. Je größer der Zusat von Spiritus und Basser genommen wird, desto mehr verliert natürlich der Essig den Charakter des Obstessigs, desto mehr nähert er sich dem Spiritusessig, und man kommt natürlich schließlich zu einem Spiritusessig, der unter Zusat von Obstwein bereitet ist. Solche Essige find haltbarer als der reine Obstessig, und sie zeichnen sich vor dem reinen Spiritusessig durch lieblichen Geschmack und Geruch aus.

Soll Obstwein mit ber bestimmten Absicht, ihn in Effig zu verwandeln, bereitet werden, so kann man auch das zerquetschte oder zerriebene Obst in einem Gahrungsbottich mit lauwarmer Stärkezuckerlösung vermischen und gähren laffen. Die Gahrung tritt hier bald ein und verläuft in einigen Tagen; nach Beendigung derfelben zieht man die gegohrene Fluffigkeit von den Trebern, preft diese, wenn nöthig wiederholt, mit Zusaf von etwas Baffer, und läßt nun die Nachgährung auf Faffern vor sich gehen. Auf gleiche Beise lassen sich auch andere sauerlich-suße Früchte, z. B. Johannisbeeren, auf Obstwein und Obstelfig verarbeiten.

Die Fabrikation des Effigs aus Stärkezucker.

Der Stärkezucker wird jest fabrikmäßig bereitet und namentlich zur Berbefferung des Traubensaftes, des Traubenmoftes in bedeutender Menge verbraucht. Er ist aber auch ein beachtenswerthes Material für die Essigsabrikation, da der, durch Gährung daraus erhaltene Stärkezuckerwein theils für sich allein mit Bortheil auf Essig verarbeitet werden kann, theils einen passenden Jusas abgiebt bei der Darstellung anderer Arten von Essig. In Bezug auf die Kostenberechnung ist zu berücksichtigen, daß der feste Stärkezucker des Handels Arnstallwasser enthält, deshalb bei der Gährung nicht die Hälfte seines Gewichts Alkohol liefert, sondern, der Rechnung nach, nur 46,4 Procent, wosur man in der Praxis wohl höchstens 44 Brocent wird rechnen dürsen.

Die Berarbeitung des Stärkezuders auf Essig ist eine sehr einfache Sache. Man löst den Zuder in heißem Wasser und verdunnt diese Lösung mit soviel Fluswasser, daß sie am Saccharometer doppelt soviel Grade zeigt, als der daraus zu bereitende Stärkezuderwein Gewichtsprocente an Allohol enthalten soll. Das Saccharometer giebt nämlich die Procente des wassersteien Zuders an, welcher die Hälfte seines Gewichts Allohol liefert. Soll z. B. der Alloholgehalt des Stärkezuderweines 5 Proc. betragen, so muß

bie Buckerlöfung 10 Broc. am Sacharometer zeigen; foll ber Stärkeauckerwein 10 Broc. Alfohol enthalten, fo muß die Buckerlöfung eine 20 procentige fein. Die Buckerlofung wird nun bei einer Temperatur von 15 bis 180 R. angestellt, bas ift mit Sefe verfest. Man tann fich bagu auter Bierhefe ober Brefibefe bedienen und man tann einen fleinen Theil ber warmeren Lofung mit ber Befe vorstellen (Seite 212). Die Gahrung tritt bald ein und die Temveratur ber Aluffigkeit erhöht fich beträchtlich. Den Berlauf ber Babrung zeigt am ficherften bas Saccharometer. Die Bergabrung ift febr vollständig, wenn ber Starteguder fein Startegummi enthielt. Sefenbildung findet naturlich nicht ftatt, ba es an den bazu nöthigen fticftoffhaltigen Substanzen fehlt. Rach beendeter Sauptgabrung giebt man den jungen Starteguderwein auf Raffer, in welche man zugleich wenigstens einen Theil der Bodenhefe giebt und läßt auf diefen die nachgabrung an einem nicht zu fublen Orte, oder felbft in der Effigstube verlaufen. Es refultirt ein volltommen vergobrener fast farblofer Stärkezuckerwein, welcher, mit Effig verfett, nach bem alteren Berfahren ober, wenn er geboria abgelagert und flar ift, nach ber Methode ber Schnelleffiafabritation in Effig umgewandelt werden fann*).

Dieser Stärkezuderwein läßt sich nun auch, wie gesagt, als Busat zu anderen Essigmischungen benuten, und ebenso läßt sich die Stärkezuderlösung als Zusat zu anderen in Gährung zu bringens den zuderhaltigen Flüssigkeiten anwenden, namentlich um die Menge der sticktoffhaltigen Bestandtheile dieser Flüssigkeiten zu vermindern. So kann die Stärkezuderlösung den Obstsäften (Seite 238) und den durch Meischen aus Malz und Getreide erhaltenen Bürzen (Seite 217) zugemischt werden.

Es ift flar, daß ber Effigfabritant mit größerem Rugen arbeiten

^{*)} Auf gang gleiche Beife wie aus Starfezuder ber Starfezuder: wein, ift aus honig ber honigwein zu erhalten.

Otto, Effigfabritation.

wird, wenn er den Stärkezucker nicht tauft, sondern selbst bereitet, was leicht geschehen tann, da das Kartossessärkemehl — aus diessem allein läßt sich der Stärkezucker mit Bortheil darstellen — jest einen Handelsartikel bildet, und da die Berwandlung desselben in Zucker eine sehr einsache Operation ist, welche kostspielige Einrichtungen nicht erfordert.

Die Umwandlung des Kartoffelftartemehls in Stärfezuder geschieht durch Rochen mit schweselfaurehaltigem Baffer. Erhist man Baffer, dem Schweselfaure zugeset worden ift, zum Sieden und giebt man in die fiedende Fluffigkeit, nach und nach, das mit Baffer zu einer milchigen Fluffigkeit angerührte Stärkemehl, so löft fich daffelbe, ohne Kleisterbildung, bis auf die Hulen der Stärkemehlstügelchen, und bei anhaltendem Rochen verwandelt es sich vollständig in Stärkezuder, resultirt also eine Lösung von Stärkezuder, die trübe erscheint von den Hulen des Stärkemehls.

Man nimmt 1 bis 3 Broc. vom Gewichte des Stärkemehls an Schwefelfaure (englischer Schwefelfaure) und auf 100 Bfv. Stärkemehl 150 bis 300 Bfd. Wasser, je nachdem man mit Dampf oder ohne Dampf kocht. Gin Theil des Wassers dient zum Berdunnen der Schwefelsaure, ein anderer Theil zum Anrühren des Stärkemehls. Die Zuckerbildung erfolgt um so schneller, je mehr Schwefelsaure und je weniger Wasser angewandt wird; bei geringerer Menge von Schwefelsaure muß das Kochen länger andauern.

Anfangs entsteht aus dem Stärkemehl lösliches Stärkemehl (Dertrin, Amidulin), hierauf Stärkegummi und endlich erst Stärkezuder. Am Aussehen der kochenden Flüssigkeit läßt sich nicht erkennen, ob die Umwandlung in Zuder vollständig erfolgt ist, aber mit hülfe von Iodlösung und Beingeist kann dies geschehen. Bon Zeit zu Zeit nimmt man eine kleine Probe der Flüssigkeit heraus, verdünnt diese in einem Glase mit kaltem Wasser und gießt einige Tropfen Iodlösung hinzu*). So lange dadurch noch eine blaue,

^{*)} Die Joblöfung läßt man fich in einer Apotheke bereiten, burch Auflösen von ein Paar Gran Jobkalium und Job in einigen Lothen

purpurfarbene oder röthliche Färbung hervorgebracht wird, ist noch lösliches Stärkemehl vorhanden. Beigt sich diese Färbung nicht mehr — die Flüssteit särbt sich dann nur bräunlich durch die Jodlösung — so vermischt man von Zeit zu Zeit eine absiltrirte Brobe der Flüssigeit mit Weingeist (Spiritus). So lange noch Stärkegummi vorhanden ist, entsteht dadurch eine weiße flockige Fällung. Ift endlich durch fortgesetzes Rochen alles Gummi in Zuder umgewandelt, so bleibt die Flüssgeit klar oder trübt sich doch nur unbedeutend auf Zusas von Weingeist. Gummi wird nämlich durch Weingeist gefällt (abgeschieden), weil es darin unsöslich ist, Zuder wird nicht gefällt, weil er löslich ist. Man muß die Flüssgeit mit dem mehrsachen Bolumen starken Spiritus vermischen, darf nicht etwa nur ein paar Tropsen davon zusehen. Filtrirt muß die Flüssgeit werden, weil sie, wie oben angegeben, milchigstrübe ist von den ungelösten Hüllen der Stärkenehlkügelchen.

In der erhaltenen Zuckerlösung befindet sich, neben dem Zucker, die zur Zuckerbildung verwandte Schweselsäure unverändert. Würde die Zuckerlösung ohne weiteres in Gährung gebracht, so resultirte ein schweselsäurchaltiger Stärkezuckerwein und aus diesem, nach der Umwandlung in Essig, ein schweselsäurehaltiger Essig. Die Schweselsfäure muß also aus der Zuckerstüssigsteit entsernt werden. Dies geschieht durch Kalk, welcher mit der Säure ein schwerlösliches Salz, den schweselsuren Kalk (Byps), bildet, der sich ablagert. Zedes Pfund Schweselssäure liesert reichlich anderthalb Pfund Gyps.

Man tann tohlenfauren Ralt, z. B. geschlämmte, in Wasserzerrührte Kreide, oder gepulverten reinen Kalktein anwenden. Giebt mandavon in die saure, noch möglichst heiße Buckerflüssigteit, so entweicht die Kohlenfaure des tohlensauren Kalts unter startem Ausschammen, es entsteht Gpps, der sich beim ruhigen Stehen ablagert, und von welschem dann die Buckerlösung abgezapft oder abgelassen werden kann.

Baffer. Giebt man gerriebenes Ich allein in Baffer, fo wird bie Lofung gu fcmach.

Man trägt den kohlensauren Kalk nach und nach, in getheilten Bortionen ein und rührt nach dem Eintragen jeder Portion tüchtig und anhaltend durch. Einen leberschuß vermeidet man, weil daburch die Menge des Bodensages vermehrt wird. Sobald die zur Entfernung der Schwefelsaure ersorderliche Menge des kohlensauren Kalks eingegeben ist, hört das Aufschaumen auf, am sichersten erstennt man aber den Punkt durch Lakmuspapier (Seite 61), das so lange geröthet wird, als noch freie Schwefelsaure vorhanden ist, das blau bleibt, wenn die hinreichende Menge von kohlensaurem Kalk zugesetzt ist.

Bequemer ale durch toblenfauren Ralt lagt fich die Schwefelfaure durch gebrannten Ralt entfernen, aber man muß bann mit ber größten Borficht operiren, weil ein Ueberschuß von Ralt zerfegend auf den Buder einwirtt, denfelben, befondere in der Barme, in eine braune, bittere Substanz umwandelt. Es ift daber am gerathensten, die letten Antheile der Schwefelfaure durch kohlenfauren Ralt ju beseitigen. Man magt fich fur jedes Pfund der angewandten Schwefelfaure ein halbes Pfund möglichft guten gebrannten Ralf ab und übergießt denfelben in einem hölzernen Gefäße mit soviel Baffer, daß daffelbe mehrere Boll hoch barüber ftebt. Der Ralt lofdt fich bann zu einem außerft garten Brei, welcher mit noch etwas Baffer angerührt, ber abgefühlten fauren Buderfluffigteit, nach und nach, unter fortwährendem Umrühren zugegeben wird. Die Mluffigteit bleibt noch etwas fauer, und biefe geringe Menge von Saure beseitigt man durch in Baffer gerührte geschlämmte Rreide, von welcher ein Ueberschuß nicht zersetend auf den Buder wirtt.

Auf welche Beise im Großen bei der Bereitung der Startezuderlösung zu operiren ift, soll in dem Folgenden erläutert werden. Das Rochen des Stärkemehls mit schwefelsaurehaltigem Baffer geschieht, wie gesagt, entweder über directem Feuer oder durch Damps. In ersterem Falle hat man einen großen kupfernen Kessel nöthig, in letterem Falle bedarf man eines kleinen Dampskessels oder einer Dampsblase und eines hölzernen Rochgesäßes, eines Fasses, das mehr hoch als weit ift, und in welches das Dampfrohr bis auf den Boden hinabreicht.

Bir wollen gunachft ben erften Fall fegen und annehmen, bag 100 Bfund Stärkemehl verarbeitet werden follen. Man bringt in ben völlig blant gefcheuerten tupfernen Reffel ohngefahr 200 Pfund Baffer (80 Quart), lagt 2 Pfund englische Schwefelfaure in einem dunnen Strable unter fortwährenbem Rubren bingufliegen und erhitt bas faure Baffer rafc zum Sieden. Babrend ber Beit bat man bas Stärkemehl mit taltem Waffer zu einer bidliden Mild angerührt. Sobald bas faure Baffer lebhaft tocht. läßt man eine Portion Diefer Milch (etwa 1/10) in einem dunnen Strable einfließen, fo bag bas Sieden nur auf turge Beit unterbrochen wird und teine Rleifterbildung ftattfindet. Ift die Fluffig. keit wieder in lebhaftes Rochen gekommen, fo wird eine neue Bortion der Startemehlmild jugegeben und fo fort, bis fie alle verbraucht ift. Das Rochen wird nun bis zur vollständigen Umwandlung des Stärtemehle in Stärfezuder fortgefest, mas, wie oben angegeben, durch Jodlöfung und Beingeift ju ertennen ift. Sollte fich dabei die Menge der Fluffigteit, durch Berdampfen, ju febr vermindern, fo erfest man das verdampfte Baffer, und gwar am beften, durch beißes Baffer, um das Rochen nicht zu ftoren. Bei der angegebenen Menge von Schwefelfaure wird der Buderbilbungeproceß in zwei bie brei Stunden beenbet fein. Ge ift nicht allein nuklofe Berfdwendung von Brennmaterial, die Fluffigfeit langer toden au laffen ale nothwendig, fondern es ift langeres Rochen auch ichablich, indem dabei der Buder durch die Gaure verändert wird.

Soll nun die Entfernung der Schwefelfaure aus der Fluffigsteit durch tohlenfauren Kalt (geschlämmte Areide oder fein zermahslenen Raltstein) bewerkftelligt werden, so giebt man denselben, nach beendeter Zuderbildung, in kleinen Bortionen, in Waffer gerührt, in die heiße, noch in dem Kessel befindliche Flufsteit. Die Kohslenfaure entweicht dann, wegen der hohen Temperatur, leicht und

rasch. Ladmuspapier zeigt an, wann die erforderliche Menge des kohlensauren Kalks eingetragen ift. Die von dem entstandenen Gypse milchig trübe Flussigieit kommt nunmehr in ein aufrechtstehendes hohes Faß, das mit Japslöchern in verschiedener Sohe versehen ist. Erscheint die Flussigkeit zu dicksussiging, so verdunnt man sie etwas mit Wasser. Der Gyps lagert sich ab, die klare Juckerflussigkeit wird abgezapft. Den Bodensaß vom Gyps rührt man mit Wasser auf, läßt wieder absehen und zieht dann die entstandene schwache Zuckerflussigieit ebenfalls ab. Sie wird zum Berdunnen der ersten concentrirten Flüssigseit benutt.

Soll, anstatt des kohlensauren Kalks, gebrannter Kalk zur Fällung der Schweselsäure genommen werden — wie oben angegeben, auf jedes Pfund Schweselsäure ein halbes Pfund Kalk, mit Wasser zu zartem Brei gelöscht — so bringt man die saure Flüssigkeit, nach beendeter Zuckerbildung, sogleich in das Absetsaß, läßt sie darin abkühlen, dann erst giebt man, unter starkem Umrühren, den verdünnten Kalkbrei nach und nach hinzu, und schließlich noch soviel geschlämmte Kreide, daß die Flüssigkeit völlig neutral wird, nämlich Lackmuspapier nicht mehr roth färbt. Würde man den Kalkbrei der heißen sauren Flüssigkeit zugeben, so würde eine theilweise Umänderung des Zuckers und in Folge davon eine Färbung der Flüssigkeit kaum zu vermeiden sein. Nachdem sich der Gyps abgelagert hat, zapst man die Zuckerlösung ab und operirt man überhaupt weiter, wie vorhin angegeben.

Gehen wir nun zu dem Falle, wo das Rochen durch Dampf bewerkstelligt werden soll. Da sich hier während des Rochens die Menge der Flüssigkeit durch condensirten Dampf vermehrt, so bringt man in das Rochfaß, auf die angegebene Menge von Stärkemehl, das ist 100 Bfund, nur etwa 50 Pfund (20 Quart) Basser, gießt auf die Weise, wie es oben beschrieben, 2 Pfund Schweselsaure ein, erhist durch Dampf zum Sieden und läßt dann, wie es ebenfalls schon beschrieben, das mit Wasser zu einer milchigen Flüssigkeit angerührte Stärkemehl, nach und nach, etwa in zehn Portionen ein-

fließen. — Dann wird gekocht, bis die Umwandlung in Zucker vollständig erfolgt ist, was hier etwas länger dauert, als beim Kochen über directem Feuer.

Das Rochfaß, welches, wie gesagt, mehr hoch als weit sein muß, barf nach dem Eingeben der letten Portion der Stärkemehlmilch nur etwa zur hälfte, oder doch nur wenig darüber gefüllt sein, theils weil sich eben die Menge der Flüffigkeit während des Rochens vermehrt, theils weil der einströmende Dampf starkes Auswallen und Sprigen der Flüffigkeit veranlaßt; das Faß muß deshalb auch mit einem Deckel bedeckt werden. Beim Probenehmen schließt man den Dampshahn mehr oder weniger.

Das Rochen mit Dampf hat den Borzug vor dem Rochen über directem Feuer, daß fich dabei die saure Fluffigkeit in einem hölzgernen Gefäße befindet, daß also, bis auf das Dampsleitungsrohr, Metall ausgeschlossen ift. Auch läßt sich mit einem verhältnismäßig kleinen Dampskessel eine große Menge Flufsigkeit kochen.

Rach beendeter Zuckerbildung wird die Neutralisation der sauren Fluffigkeit so ausgeführt, wie es schon beschrieben ift, und zwar entweder in dem Rochsaffe selbst oder aber in einem besonderen Absehaffe.

100 Pfund volltommen ausgetrocknetes Stärkemehl geben 100 Pfund Zuder (Seite 24), aber das Kartoffelstärkemehl des Handels ift nicht völlig trocken, sondern enthält 18 Proc. Waffer, so daß also 100 Pfund deffelben nur 82 Pfund Zuder zu liesern vermögen, wofür man in der Praxis 80 Pfund wird sehen können. Aus 100 Pfund dieses Stärkemehls sind daher 800 Pfund (320 Quart) Zuderlösung von 10 Procent Zudergehalt, 400 Pfund (160 Quart) von 20 Procent Zudergehalt u. s. w. als Maximum zu gewinnen, wenn jeder Verlust vermieden wird.

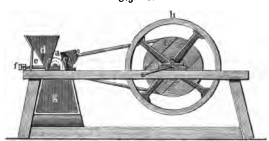
Da der bei der Neutralisation der sauren Zuckerflussigikeit mit kohlensaurem Kalk oder gebranntem Kalk entstehende Ghps nicht völlig unlöslich in der Zuckerlösung ift, so enthält diese stets Ghps. Das Borhandensein von Ghps beeinträchtigt indeg die Gute des

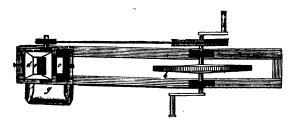
aus der Buderlösung erhaltenen Effigs nicht in bemerkenswerthem Grade. Wird die Buderlösung eingedampft bis zur Confistenz eines dunnen Sprups, und wird dieser dann an einen fühlen Ort gestellt, so scheidet sich der größte Theil des Gppses aus und man tann den Sprup davon abgießen und abseihen.

Es leuchtet ein, daß der Effigfabrikant, welcher auf angegebene Beise Stärkezuckerlöfung aus Kartoffelftärkemehl darftellt, fich auch bas Stärkemehl aus den Kartoffeln selbst abscheiden kann. Mit Bortheil ift diese Abscheidung nur dann auszuführen, wenn eine Berwerthung des Abfallproducts, der stärkemehlhaltigen Faser, als Futter stattfindet.

Die burch Bafchen forgfältig gereinigten Rartoffeln, werben Man benutt bagu am zwedmäßigften einen aunachft gerrieben. mit Gagegahnen bewaffneten, Thierry'ichen Reibechlinder, wie er in den Rübenzuckerfabriten gum Berreiben ber Buckerruben allgemein in Gebrauch ift. Fig. 23 zeigt eine Sandreibemafdine, mittelft welcher, von zwei Mann, in drei bis vier Stunden 1000 Bfund Rartoffeln gerrieben werden tonnen. Der Reibechlinder a hat einen Durchmeffer von 11/2 Fuß und ift von dem Gehaufe o umgeben. Un feiner Achfe fist eine tleine Riemenscheibe ober Rolle, welche bie Bewegung von der großen am Schwungrade h figenden Scheibe ober Rolle erhalt. Die Bewegung wird zwedmäßiger burch ein Seil ale burch einen Riemen übertragen. Der Rumpf d, beffen außeiserner Schuh mittelft ber Schraube f bem Reibechlinder febr genähert werden tann, dient gur Aufnahme der Rartoffeln. ben Brei befindet fich unter der Reibe der, an der Seite offene Raften g, aus welchem ber Brei berausgezogen werben fann. mit fich die geriebene Daffe nicht an den Reibecplinder festfete. muß man mahrend des Berreibens ununterbrochen eine binreichende Menge Baffer auf benfelben fliegen laffen. Anftatt ber Sage blatter wendet man auch wohl Stahlschienen an, fo daß die Oberflache des Reibechlinders einer Raspel gleich, man gewinnt damit noch feineren Brei *).

Fig. 23.





Bur Abscheidung des Stärkemehls aus dem Brei benutt man verschiedene Siebvorrichtungen Die einsachste Borrichtung ist ein gewöhnliches Sieb mit Drahtboden oder Roßhaarboden, das in einem mit Basser gefüllten Bottiche oder Kasten auf zwei Leisten ruht, welche schräg so besessigt sind, daß man das Sieb abwechselnd in das Wasser schieben und aus dem Wasser ziehen kann, damit der Boden desselben sich bald unter dem Basser befindet, bald über demselben. Man giebt den Brei, in Portionen, in das Sieb und bearbeitet ihn, mit der Hand, abwechselnd unter dem Wasser und über dem Wasser, bis beim Ausdrücken einer Probe, in dem ab-

^{*)} Jebe Fabrif landwirthichaftlicher Mafchinen liefert jest Rartoffelreibemafchinen.

laufenden Baffer kein Stärkemehl mehr zu erkennen ift, das Baffer also nicht mehr milchig-trübe absließt. Der Brei ist nämlich ein inniges Gemenge von zerriffener Zellensubstanz der Kartoffeln und Stärkemehl; bei der Bearbeitung unter Baffer werden die Stärkemehlkörnchen von der saserigen Zellensubstanz (Kartoffelsaser) abzgespühlt und gehen durch die Maschen des Siebes hindurch.

Um das Bearbeiten mit der Hand zu umgehen, was im Binter eine lästige Arbeit ist, wendet man auch lange schmale Siebe an, die in der Mitte eine Achse haben, mit welcher sie auf einem mit Basser gefüllten Bottiche oder Kasten ruhen. Man taucht dieselben dann abwechselnd mit dem einen oder anderen Ende in das Basser, wodurch das Stärkemehl aus dem in dem Siebe besindlichen Brei auch schnell, aber nicht so vollständig wie bei dem Bearbeiten mit der Hand, von der Faser getrennt wird. Für den Betrieb im Grossen benutzt man besondere, complicirtere Borrichtungen*).

Das Stärkemehl sett sich in dem Bottiche oder Kasten nach einigen Stunden vollständig ab und bildet auf dem Boden eine sest aufliegende Masse, von welcher das darüber stehende, röthlich oder bräunlich gefärbte Basser durch Zapslöcher abgezapst wird. Man rührt es dann mit kaltem Basser auf, läßt es wieder absehen und wäscht es auf diese Beise aus. Es ist recht zweckmäßig, dem Basser eine kleine Menge Schweselsäure zuzusehen. Der zähe, nasse Bodensah von Stärkemehl wird dann herausgestochen und, im seuchten Zustande, in stehenden Fässern oder Bottichen ausbewahrt, da man für unsern Zweck nicht nöthig hat, ihn zu trocknen. Bei der Berarbeitung zu Zucker muß man aber eine Probe davon trocknen, um die Menge der trocknen Substanz zu ersahren. Das seuchte, sogenannte grüne Stärkemehl enthält 55 bis 65 Procent trocknes Stärkemehl.

Die in dem Siebe zurudbleibende ftarkemehlhaltige Faser der Kartoffeln dient entweder roh, oder beffer mit Schrot gemengt und

^{*)} Siehe mein Lehrbuch ber landwirthschaftlichen Gewerbe.

mit heißem Waffer angebrüht als Biehfutter. In den Kartoffeln find durchschnittlich 21 Broc. Stärkemehl enthalten; man gewinnt aber, auf angegebene Weise operirend, selbst wenn der Brei sehr sein war, doch nur 14 bis 15 Broc. Auch die besten Reibevorrichtungen zerreißen nämlich nicht alle Zellen der Kartoffeln; die in dem Siebe zurückbleibende faserige Substanz enthält noch viele unzerzissen Zellen, aus denen sich natürlich das Stärkemehl nicht aus, waschen läßt.

Bon der Benutung des Kartoffelftärkemehls als Zusat beim Meischen, das ift, von der Umwandlung des Stärkemehls in Zuder durch Diaftas, ift schon oben, Seite 210, die Rede gewesen.

Der Holzessig und die Fabritation von Effigsaure aus demselben und aus Spiritusessig.

Es giebt, außer dem Altohol, noch eine zweite Quelle der Effigsfäure, die trockne Destillation von Pflanzenstoffen, namentlich des Holzes. Der Holzessig ist indes von dem, was man gewöhnlich Essig nennt, ganz verschieden und wird niemals in den eigentlichen Essigfabriken dargestellt, deshalb kann das Specielle seiner Bereitung hier keine Stelle sinden. Da er aber in neuerer Zeit, als Material zur Darstellung starker Essigfäure, für die Essigfabrikanten von Bedeutung zu werden scheint, so mag das Folgende dars über gesagt sein.

Bur Gewinnung von Holzessig wird Holz auf eine Beise verkohlt, welche die Berdichtung der dabei auftretenden Dampfe gestattet. Man bringt gewöhnlich das trockne Holz in aufrecht stehende,
oder liegende eiserne Cylinder, welche mit einem Abzugsrohre für die Dämpse und Gase versehen sind, das mit einer Kühlvorrichtung, Kühlschlange, in Berbindung steht. Beim Erhisen der Cylinder entweicht ansangs saft reines Basser, das man wegsließen läßt, dann kommen die Zersehungsproducte der trocknen Destillation, theils Gase, theils Dämpse, welche lettere in der Kühlvorrichtung sich zu Klüssigskeit verdichten, die in Kässern oder anderen Behältern aufgefangen wird. Die Gase, da sie brennbar find, leitet man zwedmäßig durch eine Rohre in die Feuerung, und benutt sie so als Brennmaterial.

Die Flüffigkeit, welche fich in den Behältern ansammelt, besteht aus zwei Schichten, einer unteren, dunkelbraunen, öligen Schicht und einer oberen, rothbraunen, wässerigen Schicht. Die erstere ist der Holztheer, die zweite, weit beträchtlichere Schicht der Holzessig; man trennt denselben von dem Theer durch Abzapfen, Abziehen 2c. Der Theer wird für verschiedene Zwecke benutt oder weiter versarbeitet.

Der Holzessig ift, wie gesagt, mehr oder weniger braun gefarbt. Die Farbung rührt von aufgeloftem Theer und harz (Brandharz) her, und von diesen ift auch der brenzliche Geruch, der Geruch nach Rauch abhängig, welchen er besitzt. Er ist fehr sauer; die Saure ift Essigaure, ihre Menge beträgt 8 bis 10 Proc.

Begen des penetranten Geruchs tann der Holzessig als Essig für Zwecke der Haushaltung nicht benut werden, und dieser Geruch ift auf teine Beise zu beseitigen, so daß eine vollständige Reinigung desselben, eine unmittelbare Umwandlung in reinen Essig nicht möglich ift.

Es laffen fich nun aber aus bem Holzesig beliebig reine Effigfäure-Salze bereiten, und aus diesen kann dann reine und ftarke Effigsaure dargestellt werden, so daß der Holzessig ein ausgezeich= netes Material für die Gewinnung von reiner und starker Effigsaure abgiebt.

Bir verdanten Boltel eine treffliche Anleitung gur Berarbeistung bes holzesfigs auf reine Effigfaure.

Der robe Holzessig wird mit gebranntem, mit Baffer zu einem zarten Brei gelöschten Ralt neutralifirt. Es scheidet fich dabei ein Theil der, in dem Holzessige gelösten harzartigen Rörper in Berbindung mit Ralt aus; ein anderer Theil Dieser Rörper bleibt in Ber-

bindung mit dem Ralt gelöft und farbt die Löfung des effigsauren Raltes tief dunkelbraun *).

Die durch längeres Stehenlassen oder Kiltriren geklärte Lösung wird nun in einem eisernen Ressel abgedampft **). Nachdem die Kiūfssigkeit bis ohngefähr zur hälfte verdampft ist, sest man Salzsaure hinzu, bis sie schwach sauer ist, bis also Lackmuspapier deutlich geröthet wird. Durch die Salzsaure wird ein großer Theil des aufgelösten Harzes abgeschieden, der in der kochenden Flüssigkeit zusammenballt und daher leicht durch Abschäumen entfernt werden kann. Die zugeschte Salzsaure zersest auch die in Auflösung befindlichen Kalkverbindungen gewisser flüchtiger Körper, welche dann bei weiterem Berdampsen verstüchtigt werden. Die Menge der erforderlichen Salzsaure ist verschieden nach der Beschaffenheit des Holzessigs; man gebraucht auf 150 Liter Holzessig 4 bis 6 Pfund.

Die Lösung des esifigsauren Kaltes wird hierauf weiter eingedampft und zulett zur Entfernung aller flüchtigen Substanzen
scharf ausgetrocknet. Das Eindampfen und Austrocknen kann in
einem und demfelben Ressel geschehen, bei sabrikmäßigem Betriebe
wird man aber das Austrocknen besser in einer flachen gußeisernen
Pfanne (oder auf dem Heerde eines Flammenosens, dem Pottaschenosen ähnlich?) vornehmen.

Auf dies Austrocknen muß die größte Sorgfalt verwandt werden; es muß jedenfalls so lange fortgesett werden, bis der essigsaure Kalk beim Erkalten entweder ganz geruchlos ift, oder doch
nur schwach riecht. Nach dem vollständigen Austrocknen hat das
Salz eine schmußig braune Farbe.

Für die Bewinnung der Effigfaure wird nun der effigfaure

^{*)} Läßt man bie Fluffigkeit schwach sauer, so ift fie weit weniger gefarbt. (D.)

^{**)} Benn man von ber Losung in einem Destillirapparate einen Theil abbestillirt, fo erhalt man ein brennbares Destillat, ben Golzegeift, ber ebenfalls einen Bestandtheil bes Golzessigs ausmacht.

Kalk mit Salzsäure destillirt. Man kann dazu eine Destillirblase mit helm aus Rupfer und eine Rühlröhre von Blei benutzen, besser aber ist offenbar ein helm von Steinzeug und eine Rühlröhre von Glas. Die Wenge der zur Zersetung ersorderlichen Salzsäure läßt sich nicht genau angeben, weil der essigsaure Kalk nicht rein ist, sondern, außer Chlorcalcium, auch noch harz enthält. In den meisten Fällen wird man mit 90 bis 95 Theilen Salzsäure von 1,16 specis. Gewicht (200 Beaumé) auf 100 essigsauren Kalk eine vollständige Zersetung bewirken, ohne daß die destillirte Essigsaure stark salzsäurehaltig wird. Ein Bersuch im Kleinen läßt die Menge erkennen.

Die Destillation geht sehr leicht vor fich. Der effigsaure Ralk löft sich unter Erwärmen in der Salzfäure zu einer dunkelgefärbeten Fluffigkeit, unter Abscheidung von gefärbtem harz. Die Effigsfüure bestillirt bei 100 bis 120 . über.

Die destillirte Saure besitt nur einen ganz schwachen brenzlichen Geruch, völlig verschieden von dem Geruche des roben Holzessigs. Sie ist farblos und giebt, wenn ein Ueberschuß an Salzsaure vermieden wurde, mit salpetersaurem Silberoryd nur eine Trübung. It sie gelblich, so rührt dies von übergespritten Harztheilen her. Es ist deshalb gut, das Harz, welches sich, beim Auflösen des essigssauren Kalkes in der Salzsaure, abscheidet, vor der Destillation so viel als möglich mittelst eines Schaumlöffels oder durch Filtration der Lösung durch ein benetztes leinenes Tuch zu entsernen. Im letzteren Falle nimmt man das Auslösen des effigsauren Kalks in Salzsaure, in einem besonderen Gefäße vor.

Das specif. Gewicht der erhaltenen Säure schwankt zwischen 1,058 bis 1,061, was nahezu 80 B. entspricht und einen Gehalt von 38 bis 40 Proc. Essigfäure anzeigt.

Man gebraucht indeß selten Essigläure von dieser Stärke, und da die etwas weniger concentrirte Säure sich leichter vollständig von dem Chlorcalcium abdestilliren läßt, so kann man vor der Des ftillation etwas Baffer zufegen oder gegen das Ende der Destillation etwas Baffer nachfließen laffen.

Folgendes Berhältniß ift zu empfehlen: 100 effigsaurer Kalt, 90 bis 95 Salzsäure, 25 Baffer. Es resultiren 95 bis 100 Effigsaure von 7° B. oder 1,050 specif. Gewicht, das ist von 31 Broc. Gehalt an wasserfreier Effigsäure. 150 Liter Holzessig geben ohnsgefähr 60 Bfd. Effigsäure von dieser Stärke.

Die auf angegebene Beise dargestellte Effigfaure läßt fich leicht noch weiter reinigen, ja völlig rein erhalten.

Benu man dieselbe mit einer kleinen Menge kohlensauren Ratrons nochmals destillirt, wird sie frei von Salzsäure und die gefärbte völlig sarblos. Der schwache Beigeruch verschwindet indeß dadurch nicht. Destillirt man aber die Säure, anstatt mit kohlensaurem Natron, mit ohngefähr 2 bis 3 Broc. saurem chromsauren Kali, so wird sie völlig geruchlos und überhaupt völlig rein. Statt des chromsauren Kalis kann man auch Braunstein anwenden, doch ist ersteres vorzuziehen.

Benn die Effigfaure rectificirt werden fou, so ichabet ein tleiner Ueberschuß an Salzfaure bei der Destillation des effigsauren Kalks nicht.

Anstatt, wie es Bölkel vorschreibt, den rohen effigsauren Kalk in der Pfanne nur stark auszutrocknen, erhist man denselben in den Fabriken auch ftärker, nämlich so stark, daß eine Röstung desselben, eine Berkohlung oder Zersesung der harzigen, brenzlichen Theile stattsindet. Diese Operation ist eine sehr muhsame und erfordert viel Erfahrung. Das Kalksalz wird teigig und hängt sich den Rührharken hartnäckig an. Man hat sich sehr davor zu hüten, daß die Masse nicht anfängt zu verglimmen.

Die geröstete Maffe wird mit Baffer ausgelaugt; die Lauge eingedampft giebt reinen effigsauren Kalk.

Wo Soda oder Sodalauge (tohlensaures Ratron) billig zu haben sind, neutralisirt man den Holzessig mit diesen, anstatt mit Kalt, und gewinnt so robes essigsaures Natron, das durch vor-

sichtiges Erhigen, Calciniren, in einer slachen eisernen Pfanne weit leichter von den brenzlichen Substanzen befreit werden kann, als der rohe essignaure Kalk. Das trockne Salz schmilzt völlig zu einer dicksüssignen Flüssigkeit, und diese erhält man etwa 24 Stunden ang auf einer Temperatur von 210 bis 240° R. Rach dem Erstarren und Erkalten laugt man die geröstete Wasse mit Wasser aus und verdampst die Lauge, meistens zur Arnstallisation. Es resultirt reines krystallisitietes essigsaures Natron, das 40 Broc. Arnstallwasser enthält. Anstatt das rohe essigsaure Natron unmittelsbar zu rösten, reinigt man es zuvor auch wohl durch Arnstallisation, erhigt dann die Arnstalle, welche leicht in dem Arnstallwasser schmelzen und steigert, nachdem die Masse wieder sest geworden, die Temperatur bis zum neuen Schmelzen.

Aus dem reinen effigsauren Ralf und aus dem reinen effigsauren Ratron läßt fich nun naturlich mit Leichtigkeit reine Effigsaure bereiten. Bei Anwendung des Ralksalzes nimmt man Salzfaure zur Zersehung, bei Anwendung des Natronsalzes aber Schwefelfaure, weil der dann bleibende Ruckftand von schwefelfaurem Ratron werthevoller ift und leicht wieder in Soda verwandelt werden kann.

100 Theile völlig trodner reiner effigfaurer Ralt erfordern 140 Theile taufliche Salzfäure von 20° B., das ift 1,16 specif. Gew., und man erhält eine Effigfäure von 40 Broc. Gehalt, welche durch Rectification über eine kleine Menge von toblenfaurem Ratron völlig von der Spur Salzfäure befreit werden kann, die darin vorkommt.

Destillirt man 100 Theile frostallistrtes effigsaures Ratron mit 40 Theilen concentrirter Schweselfaure — die Destillation wird fogleich nach dem Aufgießen der Säure vorgenommen — so werben 80 bis 82 Theile Effigsaure von fast 45 Broc. Gehalt erhalten.

Bei der Deftillation der reinen Effigfaure benutt man wohl Destillirapparate mit filbernem helm und Schlangenrohr.

Früher nahm man auch bei der Bereitung von Effigfaure aus effigfaurem Ralt Schwefelfaure. Da hierbei aber unlöslicher ichwefels faurer Ralt entsteht, fo ift die Deftillation weit schwieriger und,

Otto, Effigfabritation.

ohne daß schweslige Saure und andere Zersetungsproducte auftreten, gar nicht zu bewerkftelligen, auch wenn der effigsaure Kalk völlig rein ift. Aus unreinem effigsauren Kalk ist aber mit Schweselsaure eine auch nur einigermaßen reine Saure gar nicht zu erhalten. Die Anwendung der Salzsaure ist ein höchst wichtiger Fortschritt.

Die aus Holzessig bereitete Essigsaure ist nun, wie gesagt, ein trefsliches Mittel zur Berstärkung der gewöhnlichen Essige. Entbalt die Essigsaure 40 Broc. wasserfreie Säure, so verstärken 11 Pfund davon, zu einem Orhoft Essig gegeben, den Gehalt des Essigs um ohngesähr ein Brocent. In Bürtemberg sollen die starken Essige mit der Essigsaure versetzt sein, welche man aus dem auf dem Schwarzwalde gewonnenen Holzessig bereitet hat, und nach Pettenkofer haben Engländer ganze Baldungen in Amerika angestauft, um Holzessig darzustellen für die Bereitung von Essigsaure zur Berstäung des Essigs. Der hohe Preis des Spiritus und Getreides in den letzten Jahren haben zu dieser Benutzung des Golzessigs geführt.

Auch aus Spirituseffig konnen naturlich Effigfaure-Salze für Die Bereitung von Effigfaure bargeftellt werden. Neutralifirt man möglichft ftarten und reinen Spirituseffig mit Ralt, feiht man die Lösung durch ein Tuch und verdampft man dieselbe in einem eifernen Reffel gur Trodne, fo bleibt volltommen weißer efficfaurer Ralt zurud, obgleich die Losung von organischen Substanzen gefarbt war, weil die farbenden Stoffe beim Gindampfen durch den Sauerftoff der Luft größtentheils gerftort werden. Die Deftillation von 100 Theilen diefes effigfauren Ralts mit 110 bis 120 Theilen Salzfaure von 1,16 fpecif. Gew. giebt Effigfaure von 40 Broc. Gehalt, Die völlig rein ift, wenn man gegen das Ende nicht zu ftart erhitte. Nimmt man mehr Salzfäure, etwa 130 Theile, so enthält die Essigfaure eine Spur Salgfaure, die für die meiften Berwendungen nicht schadet, die aber auch leicht durch Rectification über etwas toblensaures Ratron zu beseitigen ift (Bolfel, Annal. d. Chem. u. Pharm. Bd. 82. S. 49 u. 60).

Deftillirter Effig.

Destillirter Essig ift Essig, der durch Destillation von den nicht flüchtigen Bestandtheilen, den sogenannten extractiven Stoffen, bestreit worden ist. Ran benutt ihn, namentlich in Frankreich, zu verschiedenen wohlriechenden Essigen, zu Toiletten-Essigen. Die Destillation des Essigs kann in einer kupfernen Blase bewerkstelligt werden, aber helm und Rühlröhre muffen von Steinzeug oder Glas sein, weil sonst das Destillat ohnsehlbar durch Metall verunreinigt wird. Der helm kann auch ganz sehlen, die Blase ist dann mit einem eingreisenden kupfernen Deckel geschlossen, auf dem sich ein kurzes kupfernes Abzugsrohr besindet. In dieses wird ein weites gebogenes Glasrohr besestigt, welches die Dämpfe in die Rühlröhre leitet.

Starker und möglichst reiner Essig, also am besten Spirituseffig, muß zur Destillation verwandt werden. Ansangs geht eine kaum saure, ätherartig riechende Flüssigkeit über, nebst Beingeist, dann folgt schwacher Essig und, je weiter die Destillation sortschreitet, immer stärkerer Essig. Da nämlich die Essigsaure weniger stüchtig ist als Basser, so geht ansangs, wo der Siedepunkt am niedrigsten ist, mit dem Basser nur wenig Essigsaure über. Man muß deshalb so viel als möglich abdestilliren, als es ohne Gesahr, daß der Rücktand in der Blase andrennt, geschehen kann. Man sammelt die Rücktande und giebt sie bei neuer Destillation immer wieder mit in die Blase.

Benn man dem Effige in der Blase Chlorcalcium zugiebt, so destillirt, nachdem die atherartig riechende Flussigkeit und der Beingeift übergegangen find, zuerft ftarkerer Effig über und gegen das Ende der Destillation geht schwächerer Effig über. Das Chlor-

calcium muß wasserfrei sein, scharf ausgetrocknet, und man muß eine beträchtliche Menge davon anwenden, etwa 1/3 bis 1/4 vom Gewichte des Essigs. Es kann aus dem Rückstande durch Eindampfen, eventuell durch Glühen, immer wieder gewonnen werden (Balling).

Man hat jest kaum noch nöthig, jemals die Destillation des Essigs auszusühren. Es läßt sich ein, dem destillirten Essig ganz gleicher Essig erhalten durch Berdünnen der in den Handel kommenden Essigsüre oder des sogenannten concentrirten Essigs mit Basser. 1 Pfund Essigsäure von 40 Broc. Säuregehalt giebt, mit 7 Pfund Wasser vermischt, 8 Pfund destillirten Essig von 5 Broc. Säuregehalt; mit 9 Pfund Wasser vermischt, 10 Pfund destillirten Essig von 4 Proc. Säuregehalt. So start ist kaum der durch Destillation aus gewöhnlichem starten Essige dargestellte destillirte Essig. Ein Jusas von ein paar Tropsen Essigsther ertheilt dem, durch Bermischen bereiteten, destillirten Essig einen belebenden, erfrischenden Geruch.

Wird starter und reiner Spiritusessig durch ein mit frisch ausgeglühter Holztohle (Badertohle) in erbsengroßen Studen gefülltes Filtrirfaß gegeben (S. 190), so findet vollständige Entfärbung deffelben statt. Diefer farblose Effig ift ebenfalls als destillirter Effig anwendbar.

Farben bes Effigs und Bufate jum Effig.

Manche Essige, so namentlich die reinen Spiritusessige, sind fast farblos. Man verlangt dieselben im handel bisweilen gelblich oder bräunlichgelb gefärbt.

Bum Farben tann man fich des fehr dunkeln, in einer Raffeetrommel geröfteten Gerstenmalzes bedienen. Es wird daraus, nachbem es zermahlen oder zerfloßen, mit lauwarmem Baffer ein Ausjug gemacht und von diesem wird dem Effig jugesest, bis er die gewunschte Farbe erhalten bat.

Auch die sogenannte Zudertinctur ift zum Farben sebr geeigenet. Ordinarer Buder, Rohzuder, wird in einem tupsernen oder meffingenen Keffel oder Cafferol geschmolzen, bis er eine dunkelbraune Farbe angenommen hat. Nachdem die braune geschmolzene Maffe ziemlich erkaltet ift, löst man sie durch Zugießen von Waffer. Bon dieser Zudertinctur giebt man dem Essig nach Belieben hinzu.

Ein febr gewöhnliches Mittel jum Farben des Effigs ift auch ber Cichorien-Raffee, von dem man einen mafferigen Auszug macht-

Schwache oder mit Waffer verdunnte Spirituseffige farbt man braunlich, wenn fie als Biereffig, verkauft werden follen.

Es ift ichon Seite 189 hervorgehoben worden, daß dem, nach dem Berfahren der Schnellesigfabrikation gewonnenen Essige der angenehme erquidende Geruch abgeht, welcher dem, nach dem älteren, langfamen Berfahren bereiteten Essige eigen ift, und es find dort ichon Mittel angegeben, den Effig in dieser Beziehung zu verbeffern.

Um den Spiritusessig überhaupt, auch wohl den sorgfältig bereiteten Getreideessig, dem Beinessige ähnlicher zu machen, werden mancherlei Zusäße gemacht. Man läßt z. B. den Essig auf Fässern lagern, in welche man gepulverten roben Beinstein und zerz quetsche Rosinen, oder auch nur Rosinenstiele gegeben hat, bringt diese auch wohl gleich in die Säuerungsfässer der Essistube.

Einige Tropfen eines Gemisches aus etwa 10 Theilen Essigather und 1 Theil Birnenather ertheilen einer großen Menge Essig einen sehr lieblichen Geruch, und durch Zusatz selbst sehr geringer Mengen Kräuteressig (siehe diesen) lassen sich die Essige für Zwecke bes Haushalts außerordentlich verbessern. Es ist wirklich auffallend, daß die Industrie in dieser Beziehung so wenig thut, und doch läßt sich der sade Spiritusessig mit nicht nennenswerthem Rostenauswande in einen, zu Salaten und dergleichen unendlich besser geeigneten Essig verwandlen.

Aräuteressige, Aromatische Essige.

Für die Berwendung in der Ruche zu Salaten, Mayonnaisen, Saucen 2c., zu sauerlichen Getränken, für die Toilette, als Baschmittel, zum Sprengen und zu Räucherungen werden sehr verschiebenartige aromatische Essige und Kräuteressige dargestellt. Biele derselben verdienen auch bei uns so allgemein zu werden, als sie es in Frankreich sind, und es ist möglich, für billigen Preis Essige zu liefern, welche den kostbaren französischen Kräuteressig völlig ersehen können. Für die Taselessige nimmt man entweder Beinsessig oder sehr starken Spiritusessig.

Estragonessig. (Vinaigre d'Estragon.)

Unter allen Kräutern eignet sich das Estragonkraut (Dragon, Artemisia Dracunculus) am besten zum Aromatistren des Essige. Man nimmt das Estragonkraut vor dem Blühen der Pflanze und übergießt es in einem passenden Gefäße, z. B. in einem großen Steintopse, mit sehr starkem Essige, zwedmäßig mit Essig, dem noch etwas reine Essigläure zugegeben ist. Man kann auch eine kleine Menge Spiritus zusesen. Rach zwei oder drei Tagen gießt man den Essig ab, drückt das Kraut aus und filtrirt die Flüssigkeit oder läßt sie durch Absehen sich klären. Auf 1 Pfund Kraut können 4 bis 8 Quart Essig gerechnet werden.

Da der Effig durch eine große Menge des Krautes einen bitterlichen Geschmad erhält, so bereitet man Estragonessig sehr zwedmäßig auch aus dem atherischen Dele des Estragons, indem man ein paar Tropsen davon auf Zuder tröpfelt oder sie in wenig Spiritus löst und zu einem Quart starten Essig giebt.

Das atherische Del bes Estragons ift bas Aroma bes Rrautes in concentrirtefter Geftalt. Es wird burch Deftillation bes Rrautes mit Baffer gewonnen. Man übergießt in einer Destillirblafe eine große Menge bes Rrautes mit nicht zu viel Baffer und bestillirt nach einigen Stunden. Es geht ftart riechendes Baffer über, auf welchem bas Del schwimmt und bavon abgeschöpft werben tann. Es ift zwedmäßig, bas Del fogleich mit bem gleichen ober mehrfachen Bolumen Spiritus zu vermischen und ebenfo dem Baffer etwas Spiritus jugufegen, benn dies fann ebenfalls bem Effige jugegeben werden. Benn die Menge bes auf bem Baffer fcwimmenden Dels nicht bedeutend ift, fo fest man bem gangen Deftillate Spiritue, auch mobl Effig ju, und braucht diefes Gemifc ale Bufat zu ftartem Effig, um diefen in Eftragoneffig umzuwan-Es verfteht fich von felbft, daß auch zu Eftragoneffig, den man auf oben angegebene Beife aus Kraut unmittelbar dargestellt hat, noch von dem Dele oder Deftillate jugefest werden fann, um ihn ftarter zu aromatifiren. Ich habe auf Diefe Beife ausgezeichneten Eftragoneffig bereitet. Starter Eftragoneffig barf nie allein angewandt werden, der Beschmad ber damit bereiteten Salate 2c. murbe mibrig, unerträglich fein. Ginige Theeloffel davon neben gewöhnlichem guten ftarten Effige reichen aus.

Rrautereffig.

(Vinaigre aux fines herbes.)

- 12 Loth Eftragonkraut,
 - 4 Loth Bafilicumfraut,
 - 4 Loth Lorbeerblätter,
 - 2 Loth Schalotten (Allium ascalonicum) oder Rotams bollen (Allium scorodoprasum)

werden mit 2 Quart (5 Pfund) Effig übergoffen und einige Tage fteben gelaffen, bann abgegoffen und der Ruckftand ausgebruckt.

Auch diefer Effig darf nur in geringer Menge ale Bufat ju reinem Effige angewandt werden.

Kur meinen Saushalt bereite ich mir Kräuteressig mit noch weit mehr Ingredienzen, deren Menge ich aber nie gewogen, fondern nach Sutdunten genommen babe. Eftragonfraut, Bafilicumfraut, Lorbeerblatter, Schalotten, Sellerie (Rraut ober Burgel), Beterfilie, Driganum, Feldfummel, alles zerfchnitten, Pfeffer, Reltenpfeffer (Biment), fcwarzer Senf, alles zerftogen, werden, mit febr ftartem Effig übergoffen, mehrere Tage fteben gelaffen. Man kann auch noch etwas Thymian und Majoran gufeten, fur manche Berwendungen bes Effige auch Gurtenfraut (Boretich, Borago officinalis) oder geschälte und zerschnittene Burten ober Gurtenfaft. Es verfteht fich von felbit, daß von ben febr ftart riechenden und ftart fcmeckenden Ingredienzen nicht quviel genommen werden darf, so namentlich nicht von Thymian und Majoran oder Relfenpfeffer. Der Effig ift gut bereitet, wenn tein Aroma vorschmeckt. In meinem Saushalt wird fein anderer, ale diefer Effig benutt, naturlich mit anderem Effig vermifcht, wenn er febr ftart dargestellt ift. Das Eftragonfraut, Bafilicumfraut, Die Beterfilie muffen frifch angewandt werden, felbitverftandlich auch Die Schalotten und der Sellerie; Die übrigen Rrauter konnen getrodnet in Anwendung tommen, wenn fie nicht frifch zu haben find. Fehlt es an frifdem Eftragon, fo nimmt man Eftragonol oder bas Deftillat von Eftragon (fiebe Eftragoneffig).

Vinaigre à la Ravigote.

- 12 Loth Estragonfraut,
- 6 Loth Lorbeerblätter,
- 6 Loth Sardellen,
- 6 Loth Rappern,
- 4 Loth Schalotten oder Rotambollen,

mit 2 Quart (5 Bfund) startem Essig mehrere Tage stehen gelaffen. Bird ebenfalls nur als Zusat benutt. Die Menge ber Schalotten wird von Einigen noch größer genommen.

Senfessig.

Gepulverter schwarzer Senf 8 bis 12 Loth mit 1 Quart (21/2 Pfund) ftartem Effig übergoffen. Man kann auch ein Baar Tropfen Senföl in ein wenig Spiritus löfen und zu Essig geben. Der Senfessig ift naturlich nur in geringer Menge als Zusat zu verwenden.

Auf-gleiche Beise, wie Estragonessig und Senfessig, lassen sich auch andere, einsache Kräuteressige und aromatische Essige bereiten, welche dann, in beliebigen und wechselnden Berhältnissen mit einsander gemischt, verschieden zusammengesette Kräuteressige geben. Es ist hier dem Essighabrikanten ein eben so großes Feld offen, wie dem Liqueursabrikanten. Aus Schalotten kann man Schalottensssisch darstellen, aus Schnittlauch (Allium schoenoprasum) den Schnittlauchessig, aus Bafilicumkraut Basilicumessig, aus Lorbeersblättern Lorbeeressig, aus Pfesser Pfesserssig 2c.

Simbeereffig.

Die reifen himbeeren werden zerquetscht und einige Tage stehen gelassen, bis sich der Saft leicht von dem Marke trennt und völlig klar ist. Dann giebt man auf das Pfund himbeeren 6 bis 8 Quart starten Essig zu, prest nach 24 Stunden aus und versüßt mit mehr oder weniger Zuder. Man kann auch den himbeerensaft auspressen, diesen mit Essig vermischen und nach Belieben Zuder dazu geben. Der himbeeressig zeichnet sich durch seine schöne rothe Karbe und seinen lieblichen Geruch und Geschmack aus. Er wird im Sommer häusig mit Wasser als kühlendes Getrank genossen und für diese Berwendung dann sehr füß gemacht.

Rofeneffig.

Man bereitet diesen Effig am einfachsten, indem man eine Auflöfung von Rosenöl in Spiritus zu bestillirtem Effig — verdunnter Effigfaure (Seite 259) - hingufest und mit ein wenig Cochenille rotblich farbt.

Früher destillirte man Rofenblatter mit Effig.

Auf gleiche Beise wie Rosenessig lassen fich Orangenbluthenessig, Bergamottessig, Reltenessig und andere wohlriechende Effige aus den betreffenden atherischen Delen darftellen.

Besteffig oder Räubereffig. (Vinaigre des quatre - voleurs.)

Bur Darftellung dieses aromatischen Effigs, welcher in früherer Beit gegen Best und pestartige Krankheiten als Schusmittel in großem Rufe stand — man wusch sich Sande und Gesicht damit und raucherte damit *) — find viele Borschriften gegeben, 3. B.:

Bermuth,
Rosmarin,
Salbei,
Krausemünze,
Raute,
Lavendelblüthen, 6 Loth,
Kalmus,
Zimmt,
Relfen,
Muscatnus,
(Knoblauch).

mit 16 Pfund (6 Quart) Effig langere Beit fteben gelaffen, dann filtrirt und gepreßt und etwas Campherspiritus zugesett. Der Anoblauch kann auch weggelaffen werden.

^{*)} Bur Beit, wo bie Best in Marfeille muthete, follen fich vier Rauber burch ben Gebrauch biefes Effige vor Anstedung gefcutt haben, baber fein Name.

Ferner:

Rosmarin,				
Salbei,	von	jedem	4	Loth,
Pfeffermunge,		•		
Relfen,				
Bittwerwurzel,	von	jedem	1	Loth
Angelifamurzel,				

mit 41/2 Bfund (2 Quart) Effig mehrere Tage fteben gelaffen.

Bohlriechender Räuchereffig.

Relkenöl	$1^{1}/_{8}$	Quentchen,
Bergamottöl	3	»
Caffiaöl	1	.
Perubalfam	2	*
Mofdustinctur	1	· >>

in 24 Loth Spiritus von 80 Broc. gelöft und soviel Essigläure von 25 bis 30 Broc. (Acetum concentratum) zugegeben, daß keine Ausscheidung von Del erfolgt.

Aromatifche Effigfaure.

Die stärkfte Effigfaure loft atherische Dele auf, und folche Lofung wird wohl als belebendes Richmittel benutt. Es giebt viele Borfchriften, 3. B.

> Relkenöl 3 Quentchen, Lavendelöl 2 » Citronöl 2 » Bergamottöl 1 » Thymianöl 1 » Zimmtöl 30 Tropfen

in 6 Loth Effigfaure gelöft.

Ein außerft angenehmes Riechmittel wird erhalten burch Ber-

mifchen von gleichen Theilen Effigfaure und Effigather und Bugeben einiger Tropfen Relfenol (Mohr).

Crême de vinaigre.

Bergamottol 3 Loth,

Citronol 2

Reroliöl 1

Macisöl $^{1}/_{4}$ »

Relfenöl 1/4 x

in 2 Pfund Spiritus gelöft und mit 5 Pfund Effigfaure vermischt. Durch Zusat von 1/2 Quentchen Rosenol kann man dem Effige Rosengeruch ertheilen. Er wird, ins Wasser gegoffen, ale Basch-mittel benutzt.

Grläuternbes Wörterbuch.

Acetometer. Instrument zur Ermittelung bes Sauregehalts im Effig. Seine Einrichtung und Benutung ift Seite 77 u. f. ausfahrlich beschrieben.

Alfoholometer. Spirituswage. Ein Ardometer (fiehe biefen Artifel) für bie Ermittelung bes Alfoholgehalts, ber Starfe bes

Spiritus und Branntweins.

Der Alkoholgehalt bes Spiritus und Branntweins kann auf zweisfach verschiedene Beise angegeben werden, nämlich: in Bolumprocenten und in Gewichtsprocenten. Die ersten geben an, wie viele Naaße (Duart u. s. w.) Alkohol in 100 Maaßen (Duart u. s. w.) des Spiritus ober Branntweins enthalten find; die zweiten, wie viele Pfunde Alkohol in 100 Pfunden des Spiritus ober Branntweins enthalten find (Seite 36 und 39).

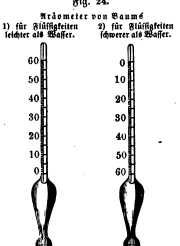
Auf den bei uns gebräuchlichen Alkoholometern sind zwei Scalen vorhanden, die Scala von Tralles und die Scala von Richter-Man unterscheidet deshald Grade (Procente) nach Tralles und Grade (Procente) nach Richter. Die Grade nach Tralles sind richtige Bolumprocente; Spiritus von 80% Tr. enthält in 100 Quart 80 Quart Alkohol. Die Grade nach Richter sind ganz unrichtige Gewichtsprocente, man verläßt sie daher mehr und mehr.

Bei dem Gebrauche des Alfoholometers muß der Spiritus die Temperatur haben, welche auf dem Instrumente demerkt ist, gewöhnlich 12½° R. hat der Spiritus diese Temperatur nicht, so giebt das Instrument den Alsoholgehalt nicht richtig an, man muß Correctionen aussühren (Seite 36). Das Beitere über den Gebrauch findet sich Seite 39.

Araometer. Senkwagen. Instrumente, welche burch bie Tiefe bes Einfinkens in Fluffigkeiten bas specifische Gewicht (fiehe bies) berfelben zu erkennen geben. Die gewöhnlichen Araometer gleichen in ihrer Form bem befannten Alfoholometer und Sacharometer, welche Brocent : Araometer find. An ber Stelle ber Scala, bis ju welcher bas Inftrument einfinft, finbet fich bei ben rationellen Araometern bas fpecififche Bewicht ber Aluffiafeit notirt. Da bie Scala eines eingigen Instruments zu lang werben murbe, fo vertheilt man biefelbe auf mehre Instrumente. Go giebt es junachft Araometer für Fluffigfeiten, welche ein geringeres fpecififches Gewicht als Baffer haben, und Araometer fur Fluffigfeiten, beren fpecififches Bewicht großer ift als bas bes Baffers. Bei jenen liegt ber Buntt, bis zu welchem bas Inftrument in Baffer einfinft, und ber mit 1,000 bezeichnet ift, am unteren Theile ber Scala, bei biefen am oberen Theile.

Dan ermittelt bas fpecififche Gewicht einer Fluffigfeit, um ben Behalt ber Fluffigfeit an nugbaren Stoffen zu erfahren. Dazu bedarf man Tabellen, Die angeben, welchen Gehalt bie untersuchte Fluffigfeit bei biefem ober jenem fpecififchen Gewichte befigt. Sat g. B. ein Araometer für Kluffigfeiten, leichter als Baffer bei ber Temperatur von 12,5 ° R. bas fpecififche Gewicht eines Spiritus ju 0,864 angegeben, fo zeigt bie Labelle Seite 41, bag ber Spiritus 80 Bolumprocente ober 78 Gewichtsprocente Alfohol enthalt.

Fia. 24.



Durch bie Brocent : Araometer (Alfoholometer, Saccharometer) find die rationellen Araometer, melde bas fpecififche Gewicht angeben, in ber tednifden Braris gang außer Gebrauch gefommen; aber Araometer mit empirifder Scala, beren Grabe mit 1. 2. 3 u. f. w. bezeichnet finb, werben in Rabrifen noch baufig gebraucht, weil man fie billig haben fann.

> Das am allgemeinften vorfommenbe Araometer biefer Art ift bas Araometer von Baumé. Dan hat bavon zwei Inftrumente, eine für Rluffigfeiten, fdmerer ale Baffer, bas anbere für Aluffigfeiten, leichter als Baffer (Fig. 24). Dan erfährt baburd nur, ob eine Fluffigfeit ein größeres ober geringeres fpecififches Gewicht befist. Beigt

3. B. ein Spiritus 32° B., so weiß man taraus nur, bag ber Spiritus ftarfer ift, als wenn er weniger Grabe zeigte, und schwächer, als wenn er mehre Grabe zeigte. Eine Effigfaure von 8° B. ift ftarfer als eine solche von 7" B. (Seite 256). Es find nun aber Tabellen berechnet, welche die, den Baume'schen Graden entsprechenden specifischen Gewichte angeben, und mit Zuziehung dieser Tabellen ist dann bas Baume'sche Aracmeter recht brauchbar. Die Tabellen folgen hier

Reductions : Tabelle ber Baume'ichen Araometergrabe auf bas specif. Gewicht. (Nach Scholz's Lehrbuch ber Physik, S. 748.)

Für Flüffigkeiten, welche leichter find als Baffer.					
Ør.	Specif. Gew.	Ør.	Specif. Gew.	Gr.	Specif. Gew.
62	0,7251	44	0,8047	26	0,8974
61	0,7314	43	0,8093	25	0,9032
60	0,7354	42	0,8139	24	0,9091
59	0,7394	41	0,8186	23	0,9151
58	0,7435	40	0,8238	22	0,9212
57	0.7476	39	0,8281	21	0,9274
56	0,7518	38	0,8329	20	0,9336
55	0,7560	37	0,8378	19	0,9399
54	0,7603	36	0,8428	18	0,9462
53	0,7646	35	0,8479	17	0,9526
52	0,7689	34	0,8581	16	0,9591
51	0,7733	33	0,8584	15	0,9657
50	0,7777	32	0.8638	14	0,9724
49	0,7821	31	0,8698	13	0,9792
48	0,7866	30	0,8748	12	0,9861
47	0,7911	29	0,8804	111	0,9930
46	0,7956	28	0,8860	10	1,0000
45	0,8001	27	0,8917	-~	-,,,,,,,

Für Flüffigfeiten, welche fdwerer find als Baffer.

Ør.	Specif. Gew.	Ø r.	Specif. Gew.	⊗ r.	Specif. Gew.
0	1,0000	26	1,2184	51	1,5413
1	1,0070	27	1,2287	52	1,5576
2_	1,0141	28	1,2394	53	1,5742
3	1,0213	29	1,2502	54	1,5912
4	1,0286	30	1,2612	55	1,6086
5	1,0360	31	1,2724	56	1,6264
6	1,0435	32	1,2838	57	1,6446
7	1,0511	33	1,2954	58	1,6682
8	1,0588	34	1,3071	59	1,6823
`9	1,0666	35	1,3190	60	1,7019
10	1,0745	36	1,3311	61	1,7220
11	1,0825	37	1,3434	62	1,7427
12	1,0906	38	1,3559	68	1,7640
13	1,0988	39	1,3686	64	1,7858
14	1,1071	40	1,3815	65	1,8082
15	1,1155	41	1,3947	66	1,8312
16	1,1240	42	. 1,4082	67	1,8548
17	1,1326	43	1,4219	68	1,8790
18	1,1414	44	1,4359	69	1,9038
19	1,1504	45	1,4501	70	1,9291
20	1,1596	46	1,4645	71	1,9548
21	1,1690	47	1,4792	72	1,9809
22	1,1785	48	1,4942	73	2,0073
23	1,1882	49	1,5096	74	2,0340
24	1,1981	50	1,5258	75	2,0561
25	1,2082				
			.		
	1		•	l	1

Um nun ben Brocentgehalt ber geprüften Flüssigseit zu ersahren, muß man noch die schon oben erwähnten Tabellen zu Rathe ziehen, welche über ben Procentgehalt bei den verschiedenen specissischen Gewichten Ausschlußgeben; 3. B. ein Spiritus zeigt 32°B.; nach der ersten Tabelle entsprechen 32°B. dem specifischen Gewichte 0,8638. Die Tabelle Seite 41 lehrt, daß Spiritus von diesem specissischen Gewichte 80 Bolumprocente Alkohol enthält. Was man also am Alkoholometer unmittelbar ablesen kann, das erfährt man durch das Baume'sche Arkometer erst unter Benuhung von zwei Tabellen.

Atmosphärische Luft. Unsere Erbe ift von einer Luft umgeben, welche ihr zugehört und beshalb an allen ihren Bewegungen Theil nimmt; sie wird die atmosphärische Lust oder Atmosphäre genannt. Sie besteht aus Sticksoffgas, Sauerstoffgas, Wasserdamps, sehr geringen Mengen Kohlensaurgas und Ammoniafgas. Für uns ist der wesentliche Bestandtheil das Sauerstoffgas, dessen Menge annähernd 21 Bolumprocente oder 23 Gewichtsprocente beträgt. Die Bichtigkeit des Sauerstoffs in der Luft leuchtet ein, wenn man bedentt, daß ohne Sauerstoff feine Berbrennung, also fein Feuer und puch fein Leben möglich ist, daß ohne denselben keine Csspbilung statzsschen fann (Seite 13), und daß er auch unentbehrlich ist zum Keimen des Getreibes (Seite 197). Ein Rheinlandischer Kubissus Luft wiegt ohngefähr 3 Loth.

Auflosen. Biele ftarre Korper gehen in ben fluffigen Buftanb über, wenn fie in eine Fluffigfeit gebracht werben; bei anderen ift dies nicht der Fall. Bon jenen sagt man, sie find in der Fluffigseit löslich, von diesen, sie find darin unlöslich. Buder löst fich z. B. sehr leicht in Wasser; Sand löst sich nicht. Die Fluffigseit, welche die Austösung bewirft, heißt das Austösungsmittel. Auch selbst schon fluffige Korper lösen sich in manchen Flufsteiten, in anderen nicht. So lösen sich ätherische Dele in Weingeist, in Wasser aber nicht.

Ausziehen. Ertrahiren. Die Behandlung verschiebener Korper mit Auflösungsmitteln (siehe Auslösen), um die darin löslichen Stoffe aufzulösen. Berschiedene Kräuter und andere Substanzen werden z. B. mit Essig übergossen, um die aromatischen Bestandtheile auszulösen, oder wie man sagt auszusehen. Bas bei dem Ausziehen unlöslich bleibt, heißt der Rücktand. Je nach der Temperatur, bei welcher das Ausziehen vorgenommen wird, erhält die Operation verschiedene Namen. Bendet man das Ausstöfungsmittel kalt an, so wird sie Maceriren genannt. Kräuter werden z. B. mit Essig macerirt. Wird der Auszug warm gemacht bei etwa 50 bis 60° A., so heißt die Operation das Digeriren ober die Digestion. Wird der Otte, Essigkabrtaton.

Digitized by Google

Auszug durch Aufgießen von fochenber Fluffigfeit gemacht, fo rebet man vom Aufguß ober Infufion; tocht man endlich ben auszuziehenben Rorper mit bem Auffolungemittel, fo erhalt man bie Abfochung.

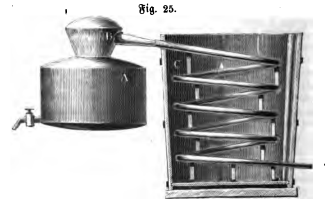
Coliren. Siehe Filtriren.

Destillation, Destilliren. Benn man ben aus einer siebenben Flüssigseit entweichenben Dampf burch Abkühlung zur Flüssigkeit versbichtet, so nennt man dies Destillation ober Destilliren, und ber dazu erforderliche Apparat wird Destillirapparat genannt. Der Destillirapparat muß natürlich aus einem Naterial sein, welches von ber Alüssigsteit nicht angegriffen wird.

Der glaferne Destillirapparat (fur Destillation im Rleinen bestimmt) besteht aus einer Retorte, in welcher bie zu bestillirende Flufsigfeit fledet, und der Borlage, worin fich bie Dampfe verdichten, und
bie durch auffließendes Waffer abgefühlt wird. Man lagt auch wohl
bie Dampfe erft durch eine mit kaltem Baffer umgebene Rohre gehen,

um fie abzufühlen und ju verbichten.

Für Destillationen in größerem Magstabe benutt man fogenannte Destillirblafen, meist aus Rupfer, mit einem Gelm und einem Ruhlrohre aus bemfelben Wetalle ober Binn, ober auch aus Steinzeug,
selbst Glas. Fig. 25 zeigt einen folchen Destillirapparat. A ift bie



Blafe, über einer Feuerung eingemauert; B ift ber hutformige Aufsfat, welcher in die Deffnung ber Blafe paßt, ber helm, C ift ein Schlangenrohr, bas in einem Faffe liegt, worin fich faltes Baffer gur Abfühlung befindet. Solche Destillirapparate benutt man 3. B. bei ber Destillation ber Effigfaure aus Effigfaure: Salzen (Seite 255).

Digeriren. Siehe Ausziehen.

Filtriren. Befinden fich in einer Fluffigkeit Substanzen, welche biefelbe trube machen, welche also ungelöst in berfelben schweben, so werden sie durch die Operation des Filtrirens getrennt, und dadurch wird die Flufsigkeit flar gemacht Jum Filtriren nicht beträchtlicher Mengen von Klufsigkeit benutt man Glastrichter und Filtrirpapier, das ist weißes Fließpapier, nicht zu dichtes Druckpapier. Das Papier wird in die Form des Trichters gefaltet, in den Trichter gelegt und mit Basser angeseuchtet; dann gießt man die zu siltrirende Flufsigkeit aus. Der Trichter stedt dabei auf einer Flasche oder wird von einem Statis gehalten. Die Flussigkeit geht flar durch die Poren des Papiers, die trübenden Stoffe gehen nicht mit durch, bleiben auf dem Kilter.

Bum Filtriren größerer Mengen von Fluffigfeit benutt man baumwollenes ober wollenes Zeug. Man verfertigt aus diesem einen Beutel von der Form der hier und da noch üblichen Kaffeesiltrirbeutel (Spisbeutel) und hängt diesen, mittelst der vier Strippen, welche oben angenäht sind, in einen hölzernen Rahmen auf. Man spannt auch wohl das Zeug slach auf einen Rahmen aus. Das Filtriren durch Borrichtungen dieser Art wird gewöhnlich das Coliren genannt.

Um große Quantitäten von Flufsigfeiten zu filtriren, wendet man Filtrirfässer an, aufrechtstehende Kässer mit einem eingestellten Siebboben über dem wirklichen Boden. Auf den Siebboden wird ein Stück baumwollenes oder wollenes Zeug gelegt, auch wohl zerschnitztenes Stroh, und darauf unmittelbar die zu filtrirende Masse gebracht, wenn sie so viel ungelöste Substanz enthält, daß sie breiartig ist, z. B. der Gyps bei der Bereitung des Stärfezuckers (Seite 246). Ist die Flüssigfeit dunn, so kommt auf den Siebboden erst eine porösse Schicht, durch welche die Flüssigfeit hindurchsickern muß, z. B. reiner Flußsand, Holzsohlen, Sägespähne, Papiermasse (Bergleiche Seite 190).

Gewichte. Die Maffenbetrage, welche man zur Bestimmung ber Maffe, bes Gewichts, anderer Korper benutt, werben Gewichte genannt.

Die franzöfische Gewichtseinheit ift bas Gramm, es ift gleich bem Gewichte eines Rubikcentimeters Waffer beim Bunkte feiner größten Dichtigkeit (fiehe Maaße). 1000 Grammen find bas Kilos gramm ober Kilo: 0,1 Grm. heißt: 1 Decigramm, 0,01 Grm.: 1 Gentigramm, 0,001 Grm.: 1 Milligramm.

In ben meiften anderen ganbern rechnet man nach Pfunben, Bothen, Quentoen u. f. w., und neuerlichft hat man biefe Gewichte

betrage in einfache Beziehung zu bem frangofischen Gewichte gebracht.

Das Pfund des Jollvereins ift 1/2 Kilogramm, also 500 Gramme. Breußen theilt das Pfund in 30 Loth à 10 Duentchen, à 10 Cent, à 10 Korn.

Braunschweig, Sannover, Olbenburg theilen bas Pfund in 10 goth à 10 Quint, à 10 Salbgramme.

Das Wiener Sanbelspfund hat 560 Gramme.

In ben meisten ganbern wird ein besonderes Medicinalgewicht benutt, und für manche technische Untersuchungen, 3. B. für die Ersmittelung des Sauregehalts im Estig gewöhnlich gebraucht (Seite 60). Das Medicinalgewicht besteht aus Unzen, Drachmen, Scrupeln und Granen:

Unze.	Drachmen.	Scrupel.	Gran
1	8	24	480
	1	3	60
		1	20

Die Unge ift haufig 2 Loth bes handelsgewichts, Die Drachme bann also 1 Quentchen.

Maaße. Die Einheiten, Beträge, zur Ermittelung der Größe ber Körper. Man unterscheibet: Längen=, Flächen=, Hohl=, (Bolumen=, fubische) Maaße. In sehr vielen Ländern ist der Fuß das gewöhnliche Längenmaaß, eingetheilt in Bolle und Linien. Die Länge des Fußes ist sehr verschieden in den verschiedenen Ländern, und sie ist eine willskurlich gewählte Größe. Als Flächenmaaße hat man, außer Quadratssuße, Wlorgen, Hufen, Acker u. s. w.; als Hohlmaaße, außer Kubikssuße, Quart, Quartier, Kanne, Anker, Eimer, Ohm, Orhoft u. s. w.

Die Franzosen haben rationelle Maaße, bas heißt Maaße, welche von einer unveränderlichen Größe abgeleitet sind. Die Einheit des Längenmaaßes, Meter (Mètre) genannt, ist nämlich der zehnmillionste Theil des Erdquadranten, der Entfernung des Aequators vom Nordpol. 0,1 Meter = 1 Decimeter; 0,001 Meter = 1 Centimeter; 0,001 Meter = 1 Millimeter. Bon dem Meter sind nun rationelle Flächen- und Hohlmaße abgeleitet. Das gewöhnliche Hohlmaß, das Liter, ist z. B. 1 Kubikdecimeter oder 1000 Kubikcentimeter = 1 Killogramm Wasser.

Die Maage ber verschiebenen ganber werben meist mit bem rationellen frangofischen Maage verglichen.

1 Breuß. (Rheinl.) Fuß 0,3138 Deter.
1 Braunschweiger » 0,2853 »
1 Hannoverscher » 0,2921 »
1 Babischer » 0,3000 »
1 Gaffan Bormflähter n 0.2500 »
1 Desterreicher » 0,3161 »
1 Sächficher » · · · · · · · · 0,2832 »
1 Baierischer » 0,2918 »
1 Englischer » 0,3048 »
1 Gugulwet " ,
64 Breuf. Rubitzoll.
1 Breuß. Duart
(73,17 neue Breug. Lothe.
100 Breuß. Quart 114,5 Liter.
(81.8 Breuff, Quart.
100 Braunschweiger Quartier \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \
100 Dresbner Rannen 81,7 Preuß. Quart.
100 Wiener Maaß 123,5 » »
100 Stuttgarter Schenkmaaß 145,8 »
100 Munchner Maaß 98,3 » »
1 Munchner Eimer 64 Munchner Maag.
1 Wiener Eimer 40 Wiener Maag.
1 Breuß. Oxhoft 180 Preuß. Quart.
1 Braunschweiger Orhoft 240 Braunschw. Quartier.
T Committy of the Control of the Con
(8072 Preuß. Kubifzoll
1 Preuß. Scheffel (1% Rubitfuß).
2770,7 Bar. Rubitzoll.
1 neuer Braunschweiger himten 1570 " "
(24 Preuß. Scheffel.
1 Bispel
Gimten.
100 himten 57 Breuß. Scheffel.
100 Dreebner Scheffel 195,2 Breuf. Scheffel.
100 Munchner Scheffel 405 " "
100 Baierifche Degen 67,4 " "
100 Wiener Degen 111,9 "
100 Würtemberger Simri 40,5 » »
Maceriren. Siehe Ausziehen.
Saccarometer. Gin Brocent Araometer (fiebe Araometer),
welches in Buderlofungen Brocente Buder anzeigt, in Bierwurgen
•

Coogle

Brocente an Malgertract. Es ift für die Ermittelung ber Concentration ber Burgen und gur Bestimmung ber bei ber Gahrung ftatte finbenben Attenuation von großer Bichtigfeit (Seite 51).

Specifisches Gewicht. Die relativen Gewichte gleicher Bolumina ber Körper werben specifische Gewichte genannt. Man sagt z. B.: Blei ist schwerer als Holz, Duecksilber ift schwerer als Wasser, und ergänzt dabei in Gebanken: bei gleichem Bolumen berfelben. Für karre Körper und Flüssigkeiten seht man das specifische Gewicht des Bassers gleich 1,000, das heißt, man vergleicht die Gewichte der starren und flüssigen Körper mit dem Gewichte eines gleich großen Bolumen Bassers. In ein Glas, in welches 1 Loth Basser geht, gehen z. B. 13,5 both Quecksilber; das Quecksilber hat also ein 13,5 mal fo großes specissisches Gewicht als Wasser, oder sein specissisches Gewicht ist 13,500, wenn das des Wassers = 1,000 geset wird. Das specissische Gewicht des Alfohols ist 0,794, das heißt, in ein Glas, welches 1000 Gewichtstheile Wasser saßt, gehen nur 794 Gewichtstheile Alsohol.

Bur genauen Bestimmung bes specifischen Gewichts ber Flüssigsteiten benutt man am bequemsten Fläschchen, welche ganz gefüllt, ober bis an eine Marke (Feilstrich) am engen halfe gefüllt, genau 1000 Gewichtstheile Wasser, etwa 1000 Gran Wasser ober 10,00 Grammen Wasser fassen. Gehen in bas Tausenbgranstäschchen z. B. 1,0016 Gran einer Flüssigteit, so ist das specifische Gewicht berselben 1,0016 (Seite 56). Bei biesen Bägungen, welche eine genaue Waage ersforbern, muß die Temperatur gehörig berücksichtigt werden; man nimmt gewöhnlich die Temperatur von 12,5 ober 14° R.

Am haufigsten wird für technische Zwecke bas specissische Gewicht burch Araometer ermittelt (fiebe Araometer), und wenn es fich barum handelt, ben Gehalt einer Fluffigkeit zu erfahren, benutt man Prosent Araometer (Alkoholometer, Saccharometer, fiebe biefe).

Thermometer. Die Inftrumente jum Meffen der Temperatur, ber freien Barme. Sie bestehen bekanntlich aus einer engen Glaszöhre, an welche unten eine Rugel geblasen ift, die, wie ein Theil ber Röhre, Duecksilber enthält. Beim Erwärmen behnt sich das Quecksilber aus, steigt es also in der Röhre; beim Erkalten zieht es sich zusammen, fällt es also in der Röhre. An einer Scala ersieht man den Betrag des Steigens oder Fallens. Der Punkt der Scala, worden Quecksilber steht, wenn das Thermometer in schmelzendes Eis oder gestedendes Basser gesentt wird, heißt der Gefrierpunkt und wird mit O bezeichnet. Der Punkt, wo das Quecksilber steht, wenn pas Thermometer sich in siedendem Wasser besindet, heißt der Siede

punft; er ift an ben bei une üblichen Thermometern mit 80 bezeichnet. Die Entfernung zwischen beiden Buntten ift in 80 gleiche Theile getheilt, und die Theilung ift meift unter ben Rullpunkt fortgefest, fo bag man Grabe über und unter Rull hat. Diefe Scala heißt bie 80 theilige ober bie Scala von Reaumur (R.). Un den in Frantreich und Schweben gebrauchlichen Thermometern ift ber Siebepunft mit 100 bezeichnet, Die Scala heißt baber Die hunderttheilige, auch wohl Die Scala von Celfius (C.). Dan erfennt, bag 100 Grabe ber hunderttheiligen Scala gleich find 80 Graben ber 80theiligen Scala, bas ift bas Berhaltnig von 5:4. Will man also Grabe nach Reau= mur in Grabe nach Celfius umwandeln, fo multiplicirt man fie mit 5 und bivibirt bas Product burch 4. 3. B. 120 R. wie viel nach Celfius? $\frac{12 \times 5}{4} = 15^{\circ}$ C. Umgekehrt, will man Grabe nach Celfius in Grabe nach Reaumur verwandeln, fo multiplicirt man mit 4 und bivibirt burch 5. 3. B. 200 C. wie viel nach Réaumur? $\frac{20\times4}{5}=16^{\circ}$ C.

In England und Amerika ist die Scala von Fahrenheit in Gebrauch. Bei dieser ist der Gefrierpunkt des Wassers mit 32, der Siedepunkt des Wassers mit 212 bezeichnet. Der Abstand zwischen biesen Bunkten ist daher in 180 (212 — 32) gleiche Theile getheilt.

A STATE OF THE STA		A Company
	CULATION DEPA Main Library	RTMENT
LOAN PERIOD 1 HOME USE	2	3
4	5	6
Renewals and Rech	RECALLED AFTER 7 DAYS arges may be made 4 days wed by calling 642-3405.	s prior to the due date.
DUE	AS STAMPED BI	ELOW
JAN 06 1989 - 1	15	
DEC 0 6 1988		
CIRCULATIO	N .	
-	<u></u>	
		-
FORM NO. DD6		ALIFORNIA, BERKELEY Y, CA 94720
	T. E	•

YE 18003 GENERAL LIBRARY - U.C. BERKELEY B000314452

